



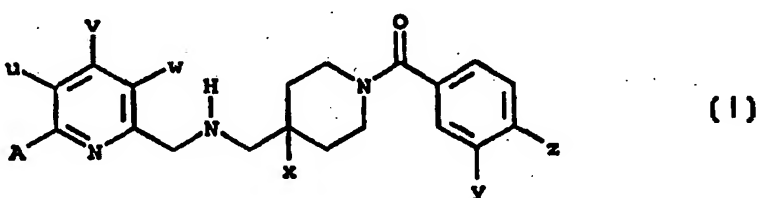
DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 : C07D 401/12, 401/14, 417/14, 409/14, 405/14, 413/14, A61K 31/445, C07D 211/38	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 98/22459 (43) Date de publication internationale: 28 mai 1998 (28.05.98)
--	----	---

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/02097	(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(22) Date de dépôt international: 20 novembre 1997 (20.11.97)	
(30) Données relatives à la priorité: 96/14217 21 novembre 1996 (21.11.96) FR	Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i>
(71) Déposant (<i>pour tous les Etats désignés sauf US</i>): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).	
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (<i>US seulement</i>): VACHER, Bernard [FR/FR]; 5, rue des Cigales, F-81100 Castres (FR). BONNAUD, Bernard [FR/FR]; 75, chemin de Pioch, F-81090 Lagarrigue (FR). KOEK, Wouter [NL/FR]; Lotissement "Les Mignonades", F-81290 Viviers-les-Montagnes (FR).	
(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Régimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	

(54) Title: PYRIDIN-2-YL-METHYLAMINE DERIVATIVES, METHOD OF PREPARING AND APPLICATION AS MEDICINE

(54) Titre: DERIVES DE LA PYRIDIN-2-YL-METHYLAMINE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION COMME MEDICAMENTS



(57) Abstract

The invention concerns novel pyridin-2-yl-methylamine derivatives of formula (I) in which: u represents a hydrogen atom or a methyl radical; v represents a hydrogen atom or a chlorine atom or a methyl radical; w represents a hydrogen atom or a fluorine atom or a methyl radical; x represents a hydrogen atom or a fluorine atom; y represents a chlorine atom or a methyl radical; z represents a hydrogen atom or a fluorine atom or a chlorine atom or a methyl radical; A represents a hydrogen atom or a fluorine atom or a chlorine atom; a C₁-C₅ alkyl radical; a fluoroalkyl radical; a cyclopropyl radical; an aromatic heterocyclic group with 5 chains; an alkoxy or alkylthio group; an amine group; an amino cyclic group; an alkoxy carbonyl group. These compounds are useful as medicine in particular as antidepressant or analgesic.

(57) Abrégé

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de la pyridin-2-yl-méthylamine de formule (I) dans laquelle: u représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyl; v représente un atome d'hydrogène ou un atome de chlore ou un radical méthyl; w représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un radical méthyl; x représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor; y représente un atome de chlore ou un radical méthyl; z représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore ou un radical méthyl; A représente: un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore; un radical alkyl en C₁-C₅; un radical fluoroalkyl; un radical cyclopropyl; un groupe hétérocyclique aromatique à 5 chaînes; un groupe alkoxy ou alkylthio; un groupe amino; un groupe amino cyclique; un groupe alkoxy carbonyl. Ces composés sont utiles comme médicaments notamment comme antdépresseurs et analgésiques.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun			PT	Portugal		
CN	Chine	KR	République de Corée	RO	Roumanie		
CU	Cuba	KZ	Kazakhstan	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SE	Suède		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SG	Singapour		
EE	Estonie	LR	Libéria				

Dérivés de la pyridin-2-yl-méthylamine, leur procédé de préparation et leur application comme médicaments

5 La sérotonine (5-hydroxytryptamine, 5-HT) est un neurotransmetteur et un neuromodulateur du système nerveux central qui exerce ses fonctions physiologiques multiples par l'interaction avec des récepteurs 5-HT spécifiques. Ces récepteurs 5-HT ont été regroupés en plusieurs classes principales. Parmi ces classes principales, la classe 5-HT₁ comprend des récepteurs caractérisés par une affinité élevée pour la sérotonine. La classe 5-HT₁ est elle-même divisée
10 en sous-classe de récepteurs dont les caractéristiques pharmacologiques et les distributions régionales dans le système nerveux central sont distinctes.

Des études cliniques de composés ayant une activité agoniste pour le sous-type 5-HT_{1A} ont démontré que les agonistes 5-HT_{1A} étaient efficaces dans le traitement de l'anxiété (J. Clin. Psychiatry 1987, 48 (12 suppl.), 3-6; Int. Clin. Psychopharmacol. 1993, 8, 173-6), de la dépression (J. Clin. Psychopharmacol. 1990, 10 (3 Suppl.), 67-76; J. Clin. Psychiatry 1991, 52, 217-20), des troubles obsessionnels-compulsifs (Am. J. Psychiatry 1991, 148, 127-9), des crises de panique (J. Clin. Psychopharmacol. 1993, 13, 145-9), des troubles du sommeil (Psychopharmacol. 1995, 117, 186-92) et de l'abus d'alcool (J. Clin. Psychopharmacol. 1989, 20 9, 379-80).

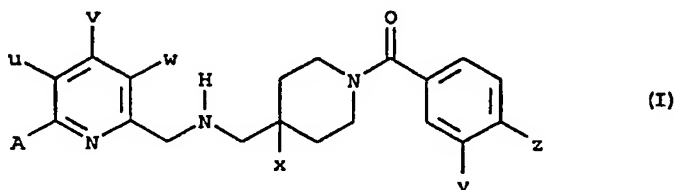
Des études chez l'animal ont démontré que les agonistes 5-HT_{1A} possèdent des propriétés analgésiques (Eur. J. Pharmacol. 1996, 295, 181-8), anti-agressive (Neurosci. Biobehav. Rev. 1994, 18, 325-38) et antiémétiques (Pharmacol. Biochem. Behav. 1989, 33, 627-31; Pharmacol. Biochem. Behav. 1995, 52, 571-5). Les composés ayant une activité agoniste 5-HT_{1A} ont également été rapportés comme pouvant être utiles dans le traitement des troubles du comportement sexuel (Behavioural pharmacol. 1995, 6, 276-82), pour la régularisation de la prise alimentaire (Int. Clin. Psychopharmacol. 1994, 9, 7-17) et pour la régulation de la sécrétion gastrique (J. Pharmacol. Exp. Ther. 1995, 272, 832-7). L'action antihypertensive des agonistes 5-HT_{1A}, via un mécanisme central, est reconnue (Trends Pharm. Sci. 1990, 11, 95-6; Fundam. Clin. Pharmacol. 1993, 7, 499-511) de plus, les agonistes 5-HT_{1A} ont montré des propriétés neuroprotectrices dans des modèles d'ischémie locale et globale chez les

rongeurs (Brain Research 1993, 630, 10-20; Arch. Int. Pharmacodyn. Ther. 1995, 329, 347-59).

Des études *in vitro* tendent aussi à impliquer les récepteurs 5-HT_{1A} dans la stimulation de la 5 prolifération des lymphocytes (INPHARMA®, 26 Aug. 1995, 10; Life Sciences, 57, 2197-203).

Compte tenu du potentiel thérapeutique important des composés dotés d'une activité agoniste pour les récepteurs du sous-type 5-HT_{1A}, la découverte de structures nouvelles possédant des 10 propriétés agoniste 5-HT_{1A} est fortement souhaitable. La demanderesse a découvert que plusieurs composés dérivés de pyridin-2-yl-méthylamine ont une activité agoniste vis à vis du récepteur central 5-HT_{1A}.

La présente invention concerne donc des composés nouveaux répondant à la formule 15 générale (I)



dans laquelle:

- u représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque u est 20 un radical méthyl alors v et w représentent un atome d'hydrogène;
- v représente un atome d'hydrogène ou un atome de chlore ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque v représente un atome de chlore ou un radical méthyl alors u et w représentent un atome d'hydrogène;
- w représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque w représente un atome de fluor ou un radical méthyl alors u et v 25 représentent un atome d'hydrogène;
- x représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor;
- y représente un atome de chlore ou un radical méthyl;

z représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore ou un radical méthyl;

A représente:

- un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore;

5 - un radical alkyl en C₁-C₅, i.e. un reste d'hydrocarbure aliphatique saturé à chaîne droite ou ramifiée, contenant 1 à 5 atomes de carbone tel que méthyl, éthyl, propyl, butyl, pentyl, isopropyl, 1-méthyl-éthyl, 1-méthyl-propyl, 1-méthyl-butyl, 2-méthyl-propyl, 2-méthyl-butyl ou 3-méthyl-butyl, 1-éthyl-propyl, 2-éthyl-propyl;

- un radical fluoroalkyl tel que monofluorométhyl (-CH₂F) ou difluorométhyl (-CHF₂)

10 ou trifluorométhyl (-CF₃) ou 1-fluoro-1-éthyl (-CHFCH₃) ou 1,1-difluoro-1-éthyl (-CF₂CH₃);

- un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou cyclopentyl;

- un groupe hétérocyclique aromatique à 5 chaînons, substitué ou non, contenant 1, 2, 3 ou 4 hétéroatomes choisis parmi l'azote, l'oxygène et le soufre sans toutefois que plus d'un atome d'oxygène et/ou de soufre ne soit présent dans l'hétérocycle A.

15 Les hétérocycles aromatiques étant de préférence :

furan-2-yl, (O.CH:CH.CH:C-) ou

furan-3-yl, (CH:CH.O.CH:C-) ou

20 1H-pyrrol-2-yl, (NH.CH:CH.CH:C-) ou

1H-pyrrol-3-yl, (CH:CH.NH.CH:C-) ou

1-méthyl-pyrrol-2-yl, (N(CH₃).CH:CH.CH:C-) ou

1-méthyl-pyrrol-3-yl, (CH:CH.N(CH₃).CH:C-) ou

thiophen-2-yl, (S.CH:CH.CH:C-) ou

25 thiophen-3-yl, (CH:CH.S.CH:C-) ou

pyrazol-1-yl, (N:CH.CH:CH.N-) ou

1H-pyrazol-3-yl, (CH:CH.NH.N:C-) ou

1H-pyrazol-4-yl, (CH:N.NH.CH:C-) ou

1-méthyl-pyrazol-3-yl, (CH:CH.N(CH₃).N:C-) ou

30 imidazol-1-yl (CH:N.CH:CH.N-) ou

1H-imidazol-2-yl, (NH.CH:CH.N:C-) ou

1H-imidazol-4-yl, (N:CH.NH.CH:C-) ou

oxazol-2-yl, (O.CH:CH.N:C-) ou
 oxazol-4-yl, (N:CH.O.CH:C-) ou
 oxazol-5-yl, (O.CH:N.CH:C-) ou
 isoxazol-5-yl (O.N:CH.CH:C-) ou
 5 isoxazol-4-yl, (CH:N.O.CH:C-) ou
 isoxazol-3-yl, (CH:CH.O.N:C-) ou
 thiazol-2-yl, (S.CH:CH.N:C-) ou
 thiazol-4-yl, (N:CH.S.CH:C-) ou
 thiazol-5-yl, (S.CH:N.CH:C-) ou
 10 isothiazol-5-yl, (S.N:CH.CH:C-) ou
 isothiazol-4-yl, (CH:N.S.CH:C-) ou
 isothiazol-3-yl, (CH:CH.S.N:C-) ou
 [1,2,4]triazol-1-yl, (CH:N.CH:N.N-) ou
 1H-[1,2,4]triazol-3-yl, (N:CH.NH.N:C-) ou
 15 [1,2,4]oxadiazol-3-yl, (N:CH.O.N:C-) ou
 [1,2,4]oxadiazol-5-yl, (O.N:CH.N:C-) ou
 5-méthyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl, (N:C(CH₃).O.N:C-) ou
 1H-tétrazol-5-yl, (NH.N:N.N:C-);

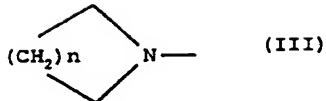
- 20 - un groupe alkoxy (R₁O-) ou alkylthio (R₁S-) dans lequel le radical R₁ représente:
 · un radical alkyl en C₁-C₅ tel que défini précédemment,
 · un radical monofluorométhyl ou trifluorométhyl,
 · un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou cyclopentyl;

- 25 - un groupe amino de type II



dans lequel R₂ et R₃, identiques ou différents représentent l'hydrogène, ou un radical alkyl en C₁-C₅ tel que défini précédemment ou un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou un radical trifluorométhyl;

- 30 - un groupe amino cyclique saturé de type III



dans lequel n peut prendre les valeurs entières 1 ou 2;

- un groupe alkoxy carbonyl de préférence un groupe méthoxy carbonyl ($\text{CH}_3\text{OCO}-$) ou un groupe éthoxy carbonyl ($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCO}-$);

5

ainsi que les sels d'addition des composés de formule générale (I) avec des acides minéraux ou les acides organiques pharmaceutiquement acceptables.

Tous les composés de cette invention ont été comparés à la Buspirone, 4-butyl-4-méthyl-1-[4-
10 (4-pyrimid-2-yl-pipérazin-1-yl)-butyl]-pipéridine-2,6-dione, seul agoniste des récepteurs
HT_{1A} actuellement disponible sur le marché et à la 8-OH-DPAT, 7-dipropylamino-5,6,7,8-
tétrahydro-naphtalen-1-ol qui est l'agoniste 5-HT_{1A} standard.

Comme la Buspirone et la 8-OH-DPAT, les composés de l'invention possèdent une forte
15 affinité pour les récepteurs 5-HT_{1A}. Cependant, les composés de l'invention montrent, en
général, une sélectivité *in vitro* supérieure à celle de la Buspirone et de la 8-OH-DPAT vis à
vis des récepteurs dopaminergiques du sous-type D₂. La sélectivité 5-HT_{1A} versus D₂ est
définie dans la présente demande comme étant le rapport des constantes d'affinité (Ki) D₂ /
20 (Ki) 5-HT_{1A}. Les composés de l'invention pourraient donc présenter moins d'effets
secondaires indésirables que la Buspirone et la 8-OH-DPAT, en particulier les désordres
neurologiques et / ou endocrines occasionnés par l'occupation des récepteurs du sous-type D₂
(CNS Drugs 1996, 5 (suppl. 1), 21-35).

L'activité agoniste 5-HT_{1A} de plusieurs composés de l'invention a pu être mise en évidence
25 après administration orale chez le rat. L'activité agoniste 5-HT_{1A} des composés en question
in vivo est alors en général supérieure à celle de la Buspirone et de la 8-OH-DPAT. L'activité
centrale des composés de l'invention et des standards chez le rat a été évaluée par leur capacité
à provoquer la rétraction de la lèvre inférieure de l'animal, un marqueur sensible et spécifique
d'une activité agoniste 5-HT_{1A} centrale (Pharmacol. Biochem. Behav. 1989, 33, 821-27).

30

Plusieurs composés de l'invention possèdent donc une forte affinité pour les récepteurs 5-HT_{1A} *in vitro* et montrent une activité agoniste au niveau de ces récepteurs *in vivo*. De ce fait, les composés de l'invention sont considérés comme pouvant être utiles dans le traitement des multiples pathologies impliquant des dysfonctionnements sérotoninergiques telles que
5 l'anxiété, la dépression, les troubles obsessionnels compulsifs, les crises de panique, l'agressivité, l'abus d'alcool, les troubles sexuels, les troubles du sommeil, la perception de la douleur, le vomissement, la régulation de la sécrétion gastrique, la régularisation de la prise alimentaire, les maladies immunes, les désordres vasculaires et cérébrovasculaires tel que l'hypertension arterielle ou la migraine.

10

L'invention concerne également les sels d'addition et éventuellement les hydrates des sels d'addition des composés de formule générale (I) avec les acides minéraux ou les acides organiques pharmaceutiquement acceptables.

15

L'invention a aussi pour objet les compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif au moins un des dérivés de formule générale (I) ou un de ses sels ou hydrates de ses sels en combinaison avec un ou plusieurs excipients, adjuvants ou véhicules pharmaceutiquement acceptables. A titre d'exemple on peut citer les complexes d'inclusion, en particulier les complexes d'inclusion formés par les composés de l'invention avec les β-cyclodextrines.

20

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent être des compositions administrables par voie orale, nasale, sublinguale, rectale ou parentérale. Il est généralement avantageux de formuler de telles compositions pharmaceutiques sous forme de dose unitaire. Chaque dose comprend alors une quantité prédéterminée du principe actif, associée au véhicule, excipients et / ou adjuvants appropriés, calculée pour obtenir un effet thérapeutique donné. A titre d'exemple de forme de dose unitaire administrable par voie orale on peut citer les comprimés, les gélules, les granules, les poudres et les solutions ou suspensions orales.

Les formulations appropriées pour la forme d'administration choisie sont connues et décrites, par exemple dans le Remington, The Science and Practice of Pharmacy, 19ième édition, 1995,

25

30 Mack Publishing Company et peuvent donc être facilement préparées par l'homme de l'art.

Il est connu que la posologie varie d'un individu à l'autre, selon la nature et l'intensité de l'affection, la voie d'administration choisie, le poids, l'âge et le sexe du malade en conséquence les doses efficaces devront être déterminées en fonction de ces paramètres par le spécialiste en la matière. A titre indicatif, les doses efficaces pourraient s'échelonner entre 0.001 mg/Kg et
5 100 mg/Kg/jour.

Les composés de formule générale (I) peuvent exister sous plusieurs formes tautomères. De telles formes tautomères quoique non explicitement rapportées dans la présente demande pour simplifier la représentation graphique des schémas sont néanmoins incluses dans le champs
10 d'application de l'invention.

L'invention s'étend enfin au procédé de préparation des dérivés de pyridin-2-yl-méthylamine de formule générale (I).

15 Le procédé chimique utilisé pour la préparation des composés de formule générale (I) dépend en particulier de la nature des substituants A et x.

Les composés de formule (Ia) dans lesquels :

- 20 - x est un atome d'hydrogène ou un atome de fluor;
- A, u, v, w, y et z ont la même signification que précédemment;

peuvent être obtenus par l'un des deux procédés (a) ou (b) décrits dans le schéma A.

25 Schéma A

Selon le procédé (a), le composé de formule (Ia) est préparé par une réaction classique d'amination réductrice entre l'aldéhyde de formule (IV) et l'amine primaire de formule (V). L'expression "une réaction classique d'amination réductrice" signifie que l'aldéhyde (IV) et l'amine (V) sont mis en réaction dans le solvant approprié et que le mélange des réactifs (IV) et (V) est ensuite soumis à l'agent réducteur selon une méthode bien connue de l'homme de l'art. L'agent réducteur en question peut être un hydrure de bore simple ou complexe tel que
30

par exemple le borohydure de sodium, le borohydure de potassium, le cyanoborohydure de sodium ou le triacétoxyborohydure de sodium.

Selon le procédé (b), la condensation entre le dérivé azido de formule (VI) et l'aldéhyde de formule (IV) en présence de triphénylphosphine ou de tri-n-butylphosphine dans le méthanol conduit à l'imine intermédiaire de formule (VII). L'imine de formule (VII) n'est pas isolée pure mais réduite *in situ* en l'amine de formule (Ia) au moyen d'un hydrure de bore simple ou complexe tel que par exemple le borohydure de sodium ou le borohydure de potassium. Le terme "*in situ*" signifie que l'imine de formule (VII) ne subit aucune procédure de purification mais que le mélange des réactifs (IV), (VI) et $(Ph)_3P$ ou $(nBu)_3P$, dans le solvant approprié, est utilisé directement dans l'étape de réduction.

Les composés de formule (Ib), cas particuliers des composés de formule (Ia) dans lesquels :

- 15 - x est un atome d'hydrogène,
 - A, u, v, w, y, et z sont tels que définis précédemment,

peuvent être préparés selon la méthode décrite dans le schéma B.

20 Schéma B

La condensation entre la pipéridin-4-yl-méthylamine, disponible commercialement, et l'aldéhyde de formule (IV) dans un solvant tel que le benzène, le toluène, le cyclohexane ou le dichlorométhane à température ambiante ou au reflux du solvant avec élimination de l'eau formée à l'aide d'un agent desséchant ou par entraînement azéotropique conduit à l'imine de formule (VIII). L'imine de formule (VIII), non isolée pure, est ensuite acylée au moyen du chlorure d'acide approprié, disponible commercialement ou préparé selon une méthode classique à partir de l'acide carboxylique correspondant pour donner l'imine acylée de formule (IX). La réaction d'acylation en question est effectuée en présence d'une base, généralement une amine tertiaire, pour piéger l'acide chlorhydrique libéré au cours de la réaction. L'imine acylée de formule (IX), non isolée pure, est ensuite convertie en l'amine de formule (Ib) par réduction :

- soit dans un solvant protique ou un mélange de solvant dont l'un au moins des constituants est un solvant protique au moyen de borohydure de sodium, de borohydure de potassium ou de cyanoborohydure de sodium;
- soit dans un solvant aprotique au moyen de triacétoxyborohydure de sodium.

5

La séquence réactionnelle telle que décrite dans le schéma B peut être effectuée, si on le désire, selon une technique "one-pot". Le terme "one-pot" signifie que les étapes successives sont réalisées dans un récipient unique sans manipulation autre que l'addition séquentielle des réactifs, l'échange de solvant ou l'ajout d'un cosolvant.

10

Les composés de formule (Ic), cas particuliers des composés de formule (Ia) dans lesquels :

- u et v représentent un atome d'hydrogène,
- w est un atome d'hydrogène ou un radical méthyl,
- x est un atome d'hydrogène ou un atome de fluor,
- y et z ont la même signification que précédemment,
- A est choisi parmi :
 - un radical pyrrol-1-yl, pyrazol-1-yl, imidazol-1-yl ou [1,2,4]triazol-1-yl,
 - un groupe amino de type (II) ou un groupe amino cyclique de type (III),

20

peuvent être préparés selon le procédé résumé dans le schéma C.

Schéma C

- 25 Les composés de formule (Ic) peuvent être obtenus directement à partir des composés de formule (Ia) dans lesquels le groupe A est un atome de fluor ou un atome de chlore par réaction avec un réactif approprié du type (HA) ou (Na^+A^-). Ce procédé, quand il est applicable, présente l'avantage d'éviter une étape de protection et une étape de déprotection lors de la préparation de l'aldéhyde de formule (IV). Le réactif symbolisé par (HA) représente
30 une amine primaire ou secondaire, disponible commercialement, tel que la méthylamine, l'éthylamine, la n-propylamine, l'isopropylamine, l'isobutylamine, la diméthylamine, la N-éthylméthylamine, la N-méthylpropylamine, la diéthylamine, la cyclobutylamine, la

cyclopropylamine, l'azétidine ou la pyrrolidine. La réaction entre le composé de formule (Ia: A = F ou Cl) et le réactif (HA) qui donne le composé de formule (Ic) dans lequel A est un groupe amino de type (II) ou un groupe amino cyclique de type (III) est généralement accomplie en présence d'un excès du réactif (HA) à une température comprise entre 25°C et 150°C.

5

Le réactif ionisé ($\text{Na}^+ \text{A}^-$) symbolise le sel de sodium du réactif (HA) obtenu après abstraction d'un proton au moyen d'une base forte telle que par exemple l'hydrure de sodium. Les réactifs utilisés avantageusement sous la forme ionisés ($\text{Na}^+ \text{A}^-$) pour la substitution de l'atome de fluor ou de chlore présent dans le composé (Ia: A = F ou Cl) sont les sels de sodium du 10 pyrrole, du pyrazole, de l'imidazole ou du [1,2,4]triazole. La réaction entre les composés de formule (Ia: A = F ou Cl) et le réactif ($\text{Na}^+ \text{A}^-$) qui conduit au composé de formule (Ic) dans lequel A est un radical pyrrol-1-yl, pyrazol-1-yl, imidazol-1-yl, [1,2,4]triazol-1-yl est généralement effectué à une température comprise entre 25°C et 100°C dans un solvant aprotique polaire.

15

Les composés de formule (Ia), (Ib) et (Ic) qui constituent l'ensemble des composés de formule (I) sont purifiés suivant une ou plusieurs méthodes choisies parmi la cristallisation, les techniques de chromatographie en phase liquide, l'extraction, la filtration. Ils peuvent être ensuite, si on le désire :

20

- . salifiés au moyen d'un acide pharmaceutiquement acceptable;
- . engagés dans la formation d'un complexe d'inclusion.

La préparation des amines primaires de formule (V) ainsi que des dérivés du type azido de 25 formules (VI) est détaillée dans le schéma D.

Schéma D

L'époxyde de formule (XI) est obtenu à partir de la pipéridone acylée de formule (X) selon une 30 méthode analogue à la méthode décrite par Popp (J. Heterocyclic Chem. 1978, 15, 675- 76).

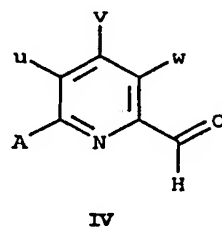
L'époxyde de formule (XI) traité par un excès du complexe fluorure d'hydrogène-pyridine conduit régiosélectivement à la fluorhydrine de formule (XII) (Synthesis 1994, 225-38). La fonction alcool primaire de la fluorhydrine de formule (XII) est ensuite activée sous forme d'un ester d'acide sulfonique pour donner le composé de formule (XIII) dans lequel «LG» symbolise un groupe méthyl-4-phénylsulfonyloxy, méthanesulfonyloxy ou trifluorométhanesulfonyloxy.

Selon la voie (c), la réaction du dérivé de formule (XIII) avec du phtalimide de potassium donne le composé de formule (XIV) qui, par traitement au moyen d'un excès d'hydrate 10 d'hydrazine, d'éthylènediamine ou d'éthanolamine conduit à l'amine primaire de formule (V).

Selon la voie (d), la réaction du dérivé de formule (XIII) avec un azoture alcalin tel que par exemple l'azoture de sodium ou de lithium conduit au composé de formule (VI), qui peut à son tour :

- 15 - soit être engagé dans une condensation du type Staudinger-aza-Wittig tel que décrit précédemment, schéma A procédé (b) ;
- 20 - soit être converti en l'amine primaire de formule (V) par réduction de la fonction azido au moyen d'un sel métallique tel que par exemple du chlorure stanneux dans un solvant protique ou un mélange de solvants protiques, voie (e).

Le procédé de préparation des aldéhydes de formule (IV) dépend de la nature du groupe A et 25 de la nature des substituants u, v et w.



L'aldéhyde de formule (IVa) dans lequel :

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe A est un atome de fluor,

peut être obtenu par le procédé décrit dans le schéma E.

5

Schéma E

L'aldéhyde de formule (IVa) est préparé par une coupure oxydante de l'énamine de formule (XV) au moyen de periodate de sodium selon un protocole expérimental analogue à celui 10 décrit par Coe (Tetrahedron Lett. 1994, 35, 219-22). L'énamine de formule (XV), en général non isolée pure, peut être elle-même préparée à partir de la 2-fluoro-6-méthyl-pyridine, disponible commercialement, selon une méthode analogue à celle décrite par Bredereck (Chem. Ber. 1968, 101, 4048-56).

15 15 La méthode de préparation de l'aldéhyde de formule (IVb) dans lequel :

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe A est un atome de chlore,

20 est décrite dans Chem. Pharm. Bull. 1990, 38, 2446-58.

Les aldéhydes de formule (IVc) dans lesquels:

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène;
- . le groupe A représente:
 - un groupe alkoxy (R_1O-) ou un groupe alkylthio (R_1S-) dans lequel R_1 est tel que défini précédemment,
 - un groupe amino de type (II) (R_2R_3N-) dans lequel R_2 et R_3 ; identiques ou différents sont tels que définis précédemment;
 - . un groupe amino cyclique de type (III), de préférence un radical azétidin-1-yl;

25 30

peuvent être préparés selon le procédé décrit dans le schéma F.

Schéma F

- La fonction aldéhyde du composé de formule (IVa) est d'abord protégé sous la forme d'un groupe [1,3]dioxolan-2-yl dans des conditions opératoires similaires à celles utilisées pour la formation du 2-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine à partir du pyridine-2-carbaldéhyde (J. Heterocyclic Chem. 1987, 24, 623-28). La substitution de l'atome de fluor présent dans le composé de formule (XVI) au moyen du réactif approprié (HA) ou (Na^+A^-) permet ensuite d'introduire le groupe A désiré. Le réactif symbolisé par (HA) représente une amine primaire ou secondaire du type mono ou di($\text{C}_1\text{-}\text{C}_5$ alkyl)amine ou une amine cyclique telles que l'azétidine ou la pyrrolidine. La réaction entre l'acétal de formule (XVI) et le réactif (HA) qui conduit au composé de formule (XVII) dans lequel A est un groupe amino du type mono ou di($\text{C}_1\text{-}\text{C}_5$ alkyl)amino ou un radical azétidin-1-yl ou un radical pyrrolidin-1-yl est accomplie en présence d'un excès du réactif (HA) à une température de 100°C dans un solvant polaire.
- Le réactif ionisé (Na^+A^-) symbolise un alcoolate ou un thiolate de sodium obtenu par déprotonation de l'alcool ou du thiol correspondant au moyen d'une base forte. La réaction entre l'acétal de formule (XVII) et le réactif (Na^+A^-) qui conduit au composé de formule (XVII) dans lequel A représente un groupe du type ($\text{C}_1\text{-}\text{C}_5$)alkoxy ou ($\text{C}_1\text{-}\text{C}_5$)alkylthio est effectuée à une température comprise entre 25°C et 100°C dans un solvant polaire. La fonction aldéhyde présente dans le composé de formule (IVc) est ensuite régénérée par hydrolyse acide de la fonction acétal du composé de formule (XVII) au moyen d'une solution aqueuse d'acide formique à une température comprise entre 20°C et 60°C.

Les aldéhydes de formule (IVd) dans lesquels :

25

- les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- le groupe A est soit un radical furan-2-yl soit un radical furan-3-yl,

peuvent être obtenus selon le procédé décrit dans le schéma G.

30

Schéma G

Le brevet JP 05255251 décrit la préparation du trifluorométhanesulfonic acid 6-méthyl-pyridin-2-yl ester de formule (XXIV) à partir du 6-méthyl-pyridin-2-ylamine. Dans la présente application, le composé (XXIV) a été obtenu par réaction d'un dérivé approprié de l'acide trifluorométhane sulfonique sur le 6-méthyl-pyridin-2-ol, disponible commercialement.

Le dérivé de formule (XXIV) peut être ensuite couplé avec les organozinciques dérivant du 2-lithiofurane ou du 3-lithiofurane, en présence d'un catalyseur au palladium approprié, pour donner respectivement le 2-furan-2-yl-6-méthyl-pyridine ou le 2-furan-3-yl-6-méthyl-pyridine de formule (XXV). Le 2-lithiofurane et le 3-lithiofurane ont été obtenus selon les méthodes décrites dans J. Heterocyclic Chem. 1975, 195-96. L'intermédiaire N-oxyde de formule (XXVI) est ensuite préparé par traitement du composé de formule (XXV) au moyen d'un peroxyde organique tel que par exemple l'acide 3-chloroperoxybenzoïque dans un solvant halogéné tel que par exemple le dichlorométhane ou le chloroforme.

La réaction entre le dérivé N-oxyde de formule (XXVI) et l'anhydride trifluoroacétique, selon la méthode décrite par Matsumoto (Heterocycles, 1986, 24, 2169-72), conduit intermédiairement au trifluoro-acétic-acid 6-furan-2-yl-pyridin-2-ylméthyl ester ou au trifluoro-acétic-acid 6-furan-3-yl-pyridin-2-ylméthyl ester qui n'est pas isolé pur mais saponifié in situ au moyen d'une solution aqueuse d'une base inorganique pour donner le composé de formule (XXVII).

Le solvant de réaction du protocole expérimental original de Matsumoto (*N,N*-diméthylformamide) peut être avantageusement remplacé par un solvant étheré anhydre tel que par exemple le 1,4-dioxane ou le tétrahydrofurane. L'oxydation de l'alcool de formule (XXVII) en l'aldéhyde de formule (IVd) peut être effectuée au moyen de dioxyde de manganèse ou d'un dérivé activé du diméthylsulfoxyde tel que par exemple du diméthylsulfoxyde activé par le complexe trioxyde de sulfure-pyridine ou par le chlorure d'oxalyle, selon des techniques bien connues de l'homme de l'art.

Le dérivé de formule (IVd) dans lequel le groupe A est soit un radical furan-2-yl soit un radical furan-3-yl peut être également obtenu selon le procédé chimique utilisé pour la préparation des aldéhydes de formule (IVe) dans lesquels :

- 5 . les substituants u et v représentent un atome d'hydrogène ou un radical méthyl,
- . le substituant w est un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un radical méthyl sans que toutefois plus d'un radical méthyl ne soit présent simultanément sur les positions 3, 4 et 5 du cycle pyridinique et que lorsque w est un atome de fluor alors u et v sont des atomes d'hydrogène,
- 10 . le groupe A est choisi parmi un radical furan-2-yl ou furan-3-yl ou thiophen-2-yl ou pyrrol-2-yl ou 1-méthyl-pyrrol-2-yl.

Le procédé utilisé pour la préparation des aldéhydes de formule (IVe) est résumé dans le schéma H.

15 L'ensemble des alcools primaires de formule (LVII), composés de départ utilisés dans le procédé résumé dans le schéma H sont des composés connus ou préparés selon des méthodes classiques :

- le (6-chloro-pyridin-2-yl)-méthanol (LVIIa) est un composé dont la méthode de préparation est décrite dans la littérature chimique (Tetrahedron 1982, 38, 3277-80) ;
- 20 - le (5-méthyl-6-chloro-pyridin-2-yl)-méthanol (LVIIb) est obtenu par réduction du 5-méthyl-6-chloro-pyridine-2-carboxylic acid éthyl ester au moyen de borohydrure de sodium dans l'éthanol, lui même préparé selon la méthode décrite par Hoornaert (Tetrahedron 1996, 52, 2591-2602) ;
- 25 - le (3-méthyl-6-chloro-pyridin-2-yl)-méthanol (LVIIc) est obtenu par réduction du 3-méthyl-6-chloro-pyridine-2-carbaldéhyde au moyen de borohydrure de sodium dans le méthanol, lui même préparé par méthylation du 6-chloro-pyridine-2-carbaldéhyde (IVb) selon la méthode décrite par Comins (J. Org. Chem. 1990, 55, 69-73) ;
- 30 - le (4-méthyl-6-bromo-pyridin-2-yl)-méthanol (LVIIId) est obtenu à partir du 2-bromo-4,6-diméthyl-pyridine par la méthode de Matsumoto modifiée. La préparation du 2-bromo-4,6-diméthyl-pyridine est effectuée à partir de la 2-amino-4,6-diméthyl-pyridine commerciale selon un procédé analogue à celui décrit par Adams (J. Amer. Chem. Soc. 1954, 76, 3168-71).

Schéma H

La fonction alcool primaire du composé de formule (LVII) est d'abord protégée, par exemple sous forme d'un groupe triméthylsilanyl-éthoxyméthyl, abrégé SEM, selon un protocole expérimental bien connu de l'homme de l'art. Lorsque le substituant en position 6 est un atome de brome, le composé de formule (XXVIIIb) peut être engagé directement dans l'étape suivante. Lorsque le substituant en position 6 est un atome de chlore, le composé (XXVIIIa) est préalablement convertit en l'intermédiaire (XXXI) avant d'être engagé dans l'étape suivante. Le composé de formule (XXX) intermédiaire dans la préparation du triflate de formule (XXXI) est obtenu en appliquant une méthode analogue à celle décrite par Sieburth (J. Amer. Chem. Soc. 1991, 113, 8163-64).

Le couplage des dérivés de formule (XXXI) ou (XXVIIIb) avec les esters ou les acides boroniques ou les stannanes dérivés des hetérocycles aromatiques désirés, symbolisés par (AM), en présence d'un catalyseur au palladium approprié selon les méthodes classiques de Suzuki ou de Stille, conduit au composé de formule (XXXII).

Dans les cas où les acides boronique ou les stannanes des hetérocycles aromatiques désirés (AM) ne sont pas disponibles commercialement, ils ont été préparés par transmétallation des hetérocycles lithiés correspondants, eux mêmes obtenus suivant des protocoles expérimentaux bien connus de l'homme de l'art. La coupure du groupement triméthylsilanyl-éthoxyméthyl au moyen de fluorure de tétrabutylammonium selon la méthode décrite dans Tetrahedron Lett. 1988, 29, 5417-18 conduit à l'alcool primaire de formule (XXXIII) qui est oxydé en l'aldéhyde de formule (IVe) dans des conditions expérimentales identiques à celles décrites précédemment pour l'oxydation de (XXVII) en l'aldéhyde (IVd).

Les aldéhydes de formule (IVf), (IVg) et (IVh) décrits ci-après, dérivent tous d'un précurseur commun le 2-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbonitrile de formule (XXXVI) dont la méthode préparation est résumée dans le schéma I.

Schéma I

L'intermédiaire N-oxyde de formule (XXXV), obtenu par oxydation du dérivé de formule (XXXIV) au moyen d'un peroxyde organique, traité dans des conditions analogues à celles 5 décrites par Fife (J. Org. Chem. 1983, 48, 1375-77), donne le composé de formule (XXXVI).

Les aldéhydes de formules (IVf) dans lesquels :

- les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène;
- le groupe A représente un radical 1*H*-imidazol-2-yl ou thiazol-2-yl ou oxazol-10 2-yl;

sont préparés selon le procédé résumé dans le schéma J, voie f.

Schéma J, voie f

15

Le dérivé de formule (XXXVII) est obtenu par addition de méthanol sur le composé de formule (XXXVI). La condensation d'un dérivé bifonctionnel tel que l'éthylènediamine, le 2-aminoéthanethiol ou le 2-aminoéthanol ou de leur chlorhydrates sur le dérivé de formule (XXXVII) conduit aux composés de formule (XXXVIII) dans lequel Q représente soit un 20 groupe NH soit un atome de soufre soit un atome d'oxygène.

La réaction de condensation en question est effectuée par chauffage du composé de formule (XXXVII) et du réactif bifonctionnel désiré en l'absence de solvant ou au reflux d'un solvant alcoolique. L'oxydation des dérivés de formule (XXXVIII) au moyen de dioxyde de 25 manganèse, de peroxyde de nickel ou de permanganate de baryum conduit aux composés de formule (XXXIX). La réaction d'oxydation en question est effectuée, en général, au reflux d'un solvant apolaire inerte, en éliminant éventuellement l'eau formée au cours de la réaction 30 par une des techniques classiques bien connues de l'homme de l'art. L'hydrolyse acide de l'acétal de formule (XXXIX) dans des conditions analogues à celles utilisées pour l'hydrolyse de l'acétal de formule (XVII) conduit à l'aldéhyde (IVf).

Les aldéhydes de formule (IVg) dans lesquels :

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe A représente un radical oxadiazol-3-yl ou méthyl-5-oxadiazol-3-yl,

sont obtenus selon le procédé résumé dans le schéma J, voie g.

5

Schéma J, voie g

L'addition du chlorhydrate de l'hydroxylamine sur le composé de formule (XXXVI) donne le composé de formule (XXXX). La condensation d'un dérivé approprié de l'acide acétique tel 10 que le chlorure d'acétyle, sur l'intermédiaire de formule (XXXX) conduit au dérivé de formule (XXXXI) dans lequel R₄ est un radical méthyl.

D'une manière analogue la condensation d'un dérivé approprié de l'acide formique tel que qu'un orthoformate d'alkyle, sur le composé de formule (XXXX) conduit au dérivé de formule 15 (XXXXI) dans lequel R₄ est un atome d'hydrogène. L'aldéhyde de formule (IVg) est ensuite obtenu par hydrolyse de la fonction [1,3]dioxolan-2-yl du composé de formule (XXXXI) dans des conditions similaires à celles utilisées pour l'hydrolyse de l'acétal (XVII) en l'aldéhyde (IVc).

20 Les aldéhydes de formule (IVh) dans lesquels :

- . le substituant u est un atome d'hydrogène ou un radical méthyl,
- . les substituants v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe A représente un radical 1*H*-pyrazol-3-yl ou 1-méthyl-1-pyrazol-3-yl,

peuvent être obtenus selon le procédé décrit dans le schéma J, voie h.

Schéma J, voie h

30

L'addition du bromure ou du chlorure de méthylmagnesium sur le composé de formule (XXXVI) donne le dérivé de formule (XXXXII). Le composé de formule (XXXXIII) est

ensuite préparé par condensation du diméthylacétal du N,N-diméthylformamide ou d'un réactif équivalent tel que par exemple le tert-butoxy-bis(diméthylamino)méthane ou le tris(diméthylamino)méthane sur la cétone de formule (XXXXII). La réaction de condensation en question est effectuée dans un solvant anhydre tel que par exemple le tétrahydrofurane ou le
5 N,N-diméthylformamide. La réaction de l'hydrate d'hydrazine sur l'intermédiaire de formule (XXXXIII) selon des méthodes bien connues de l'homme de l'art, conduit ensuite au composé de formule (XXXXIV).

Selon la voie (i), l'hydrolyse acide de l'acétal de formule (XXXXIV) dans des conditions
10 similaires à celles utilisées précédemment conduit à l'aldéhyde de formule (IVh-1).

Selon la voie (j), le composé de formule (XXXXIV) est d'abord méthylé régiosélectivement au moyen d'iodure de méthyle en milieu basique puis la fonction acétal hydrolysée en l'aldéhyde (IVh-2) dans des conditions similaires à celles utilisées pour l'hydrolyse de l'acétal de formule
15 (XVII) en l'aldéhyde (IVc).

L'aldéhyde de formule (IVi) dans lequel :

- 20 · les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
 · le groupe A représente un radical isopropyl,

est décrit dans le brevet WO 93/21158 où il a été préparé par méthylation du 6-éthyl-pyridine-2-carbaldéhyde. Dans la présente application, l'aldéhyde de formule (IVi) a été obtenu
avantageusement selon le procédé résumé dans le schéma K.

25

Schéma K

Le dérivé insaturé de formule (XXXXV) peut être préparé par une réaction de Wittig classique entre la 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanone de formule (XXXXII) et
30 l'anion dérivé du bromure de (méthyl)triphenylphosphonium, lui-même obtenu par traitement du bromure de (méthyl)triphenylphosphonium au moyen de tertiobutyrate de potassium. La réduction de la double liaison du 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropényl-pyridine de formule

(XXXXV) sous faible pression d'hydrogène en présence d'un catalyseur approprié tel que par exemple du palladium sur charbon, conduit au 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropyl-pyridine de formule (XXXXVI). L'hydrolyse de l'acétal de formule (XXXXVI) dans des conditions analogues aux conditions utilisées précédemment pour l'hydrolyse de l'acétal de formule (XVII) en l'aldéhyde (IVc) donne l'aldéhyde (IVi).

5 L'aldéhydes de formule (IVj) dans lesquels :

- 10 · les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
 · le groupe A représente un groupe 1-fluoro-1-éthyl,

peut être préparé le procédé décrit dans le schéma L.

Schéma L

15

La réduction de la fonction cétone du composé de formule (XXXXII), effectuée au moyen de borohydrure de sodium dans le méthanol à température ambiante, conduit à l'alcool secondaire de formule (XXXXVII). L'acétal fluoré de formule (XXXXVIII) est ensuite préparé par traitement de l'alcool de formule (XXXXVII) au moyen de trifluorosulfure de diéthylamine, 20 abrégé DAST, selon une méthode classique connue de l'homme de l'art. L'aldéhyde (IVj) est obtenu par l'hydrolyse acide de la fonction acétal du composé de formule (XXXXVIII) dans des conditions identiques à celles décrites précédemment pour l'hydrolyse de l'acétal (XVII) en l'aldéhyde (IVc).

25 L'aldéhyde de formule (IVk) dans lequel :

- les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
 · le groupe A représente un radical oxazol-5-yl,

30 peut être obtenu selon la méthode décrite dans le schéma M.

Schéma M

La méthode de préparation du 6-[1,3]-dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde de formule (XXXXIX) est décrite dans la littérature chimique (Monatsh. Chem. 1993, 124, 881-91). La 5 condensation du tosylméthylisocyanate, abrégé TOSMIC, sur le dérivé de formule (XXXXIX), selon un protocole expérimental analogue à celui rapporté dans Tetrahedron Lett. 1972, 2369-72, conduit à l'acétal de formule (L). L'aldéhyde (IVk) est ensuite obtenu par hydrolyse de la fonction acétal du composé de formule (L) dans des conditions opératoires similaires à celles décrites précédemment pour l'hydrolyse de l'acétal (XVII) en l'aldéhyde 10 (IVc).

L'aldéhyde de formule (IVl) dans lequel :

- 15 · les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
 · le groupe A représente un radical cyclopropyl,

peut être préparé par le procédé décrit dans le schéma N.

Schéma N

20

L'intermédiaire de formule (LI) est obtenu par une réaction de wittig entre l'aldéhyde de formule (XXXXIX) et le bromure de (méthyl)triphenylphosphonium en présence d'une base telle que par exemple du carbonate de potassium. Le dérivé cyclopropanique de formule (LII) est ensuite préparé par addition de l'anion dérivé de l'iodure de triméthylsulfonium sur le 2- 25 [1,3]dioxolan-2-yl-6-éthényl-pyridine (LI) selon une méthode analogue à la méthode décrite dans J. Org. Chem. 1973, 38, 3942-44. La déprotonation de l'iodure de triméthylsulfonium est effectuée au moyen de n-butyllithium dans le tétrahydrofurane. L'aldéhyde de formule (IVl) est ensuite obtenu à partir du dérivé de formule (LII) dans des conditions opératoires analogues aux conditions utilisées précédemment pour l'hydrolyse de l'acétal de formule 30 (XVII) en l'aldéhyde (IVc).

Les aldéhydes de formule (IVm) dans lesquels :

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe A représente soit un groupe monofluorométhyl soit un groupe difluorométhyl,

5 sont obtenus par le procédé décrit dans le schéma O.

Schéma O

10 Selon la voie (k), le (6-[1,3]-dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-méthanol (LIII), précurseur de l'aldéhyde de formule (XXXXIX), traité par du trifluorosulfure de diéthylamine (DAST) dans un solvant halogéné donne l'acétal fluoré de formule (LIV). Le dérivé de formule (LIV) est ensuite converti en l'aldéhyde de formule (IVm-1) dans des conditions similaires à celles utilisées précédemment pour l'hydrolyse de l'acétal (XVII) en l'aldéhyde (IVc).

15 Selon la voie (l), l'aldéhyde de formule (XXXXIX) traité par du trifluorosulfure de diéthylamine (DAST) conduit à l'acétal difluoré de formule (LV). L'acétal difluoré de formule (LV) est ensuite converti en l'aldéhyde de formule (IVm-2) dans des conditions expérimentales analogues à celles décrites précédemment, (voie k).

20 L'aldéhyde de formule (IVo) dans lequel :

- . Les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . Le groupe A représente un groupe méthoxycarbonyl,

25 est obtenu par la méthode décrite dans le schéma P.

Schéma P

Le 6-hydroxyméthyl-pyridine-2-carboxylic acid méthyl ester de formule (LVI) est préparé à 30 partir du pyridine-2,6-carboxylic acid méthyl ester selon le protocole décrit dans Z.Naturforsh. 1994, 49b, 1127-36. L'oxydation de l'alcool de formule (LVI) dans des

conditions expérimentales similaires à celles décrites pour l'oxydation de l'alcool de formule (XXVII) en l'aldéhyde (IVd), conduit ensuite à l'aldéhyde de formule (IVo).

Les méthodes de préparation de l'aldéhyde de formule (IVp) dans lequel :

5

- . Les substituants A, u et w représentent un atome d'hydrogène,
- . Le groupe v est un atome de chlore,

et de l'aldéhyde (IVr) dans lequel :

10

- . les substituants A, v et w représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe u est un radical méthyl,

sont décrites dans Arch. Pharm. (Weinheim Ger.) 1977, 310, 128-36.

15

L'aldéhyde de formule (IVq) dans lequel :

- . les substituants A, u et v représentent un atome d'hydrogène,
- . le groupe w représente un atome de fluor,

20

est un composé connu dont la préparation est décrite dans Tetrahedron 1983, 39, 2009-21.

Les aldéhydes de formule (IVs) dans lesquels :

25

- . les substituants u, v et w représentent un atome d'hydrogène ou un radical méthyl sans toutefois que plus d'un radical méthyl ne soit présent simultanément sur les positions 3, 4 et 5 du noyau pyridinique,
- . le groupe A est un groupe amino de type (II) ($R_2 R_3 N-$) dans lequel R_2 et R_3 sont tels que définis précédemment ou un groupe amino cyclique de type (III),

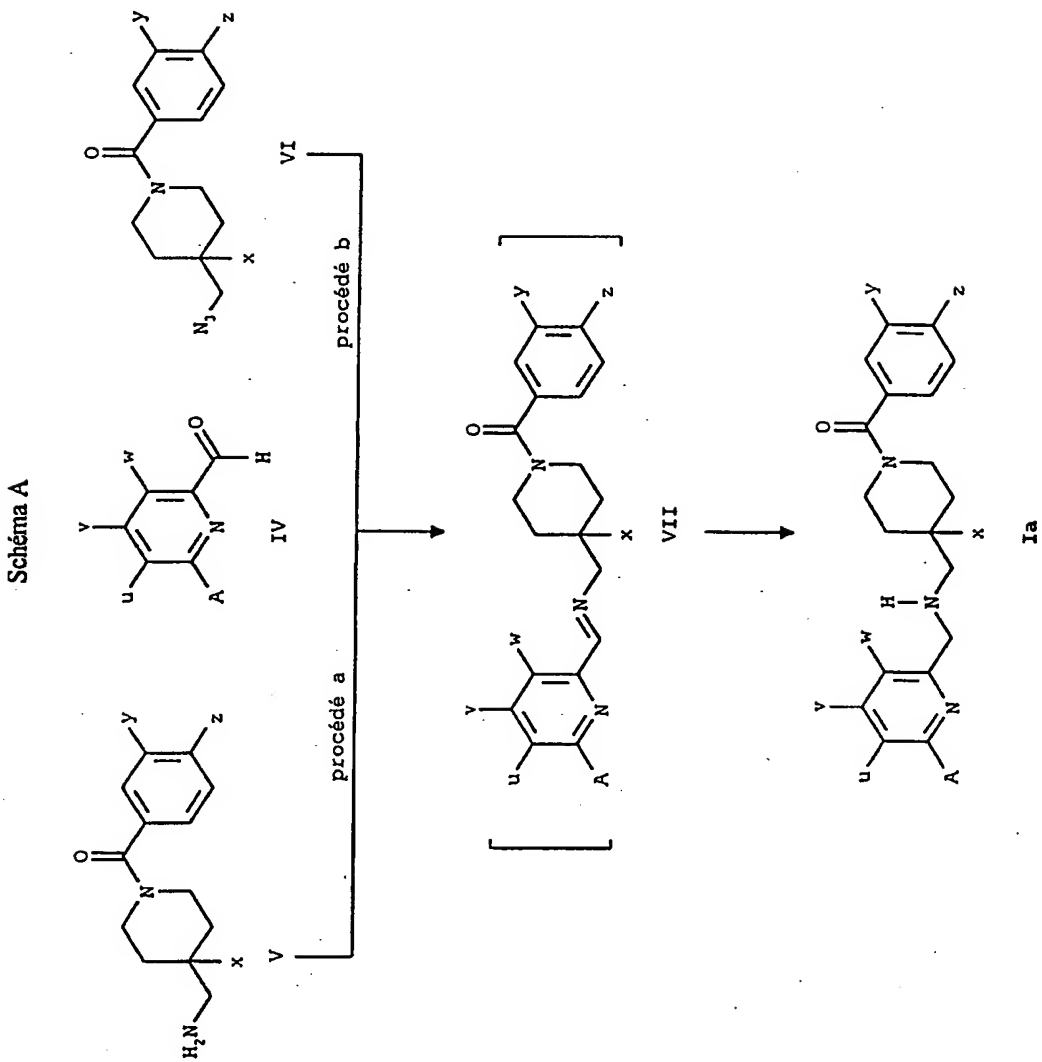
30

sont préparés par des procédés décrits dans le schéma Q.

Schéma Q

Les alcools primaires de formule (LVII) dont les méthodes de préparation sont données dans la partie descriptive du schéma H sont mis en réaction avec une amine primaire ou secondaire 5 du type mono ou di (C_1 - C_5 alkyl)amine, de préférence la méthylamine ou la diméthylamine, ou une amine cyclique de type (III), de préférence l'azétidine, pour donner le composé de formule (LVIII). Cette réaction est généralement accomplie à une température comprise entre 70°C et 120°C dans un solvant polaire. L'oxydation de la fonction alcool primaire du composé de formule (LIX) en l'aldéhyde de formule (IVs) est ensuite effectuée au moyen de dioxyde de 10 manganèse activé au reflux d'un solvant halogéné tel que par exemple le chloroforme.

Les composés de formule (IVa), (IVb), (IVc), (IVd), (IVe), (IVf), (IVg), (IVh), (IVi), (IVj), (IVk), (IVl), (IVm), (IVn), (IVo), (IVp), (IVq), (IVr) et (IVs) constituent l'ensemble des composés de formule (IV).



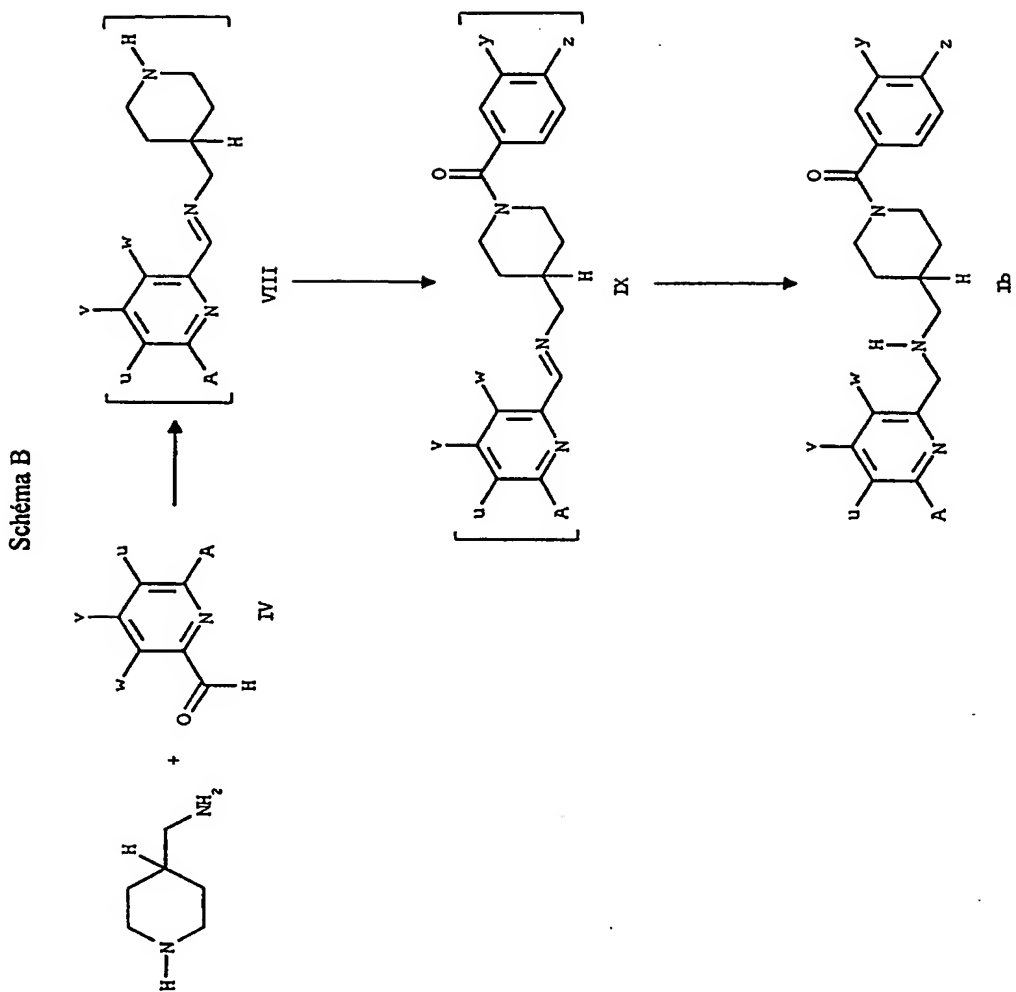
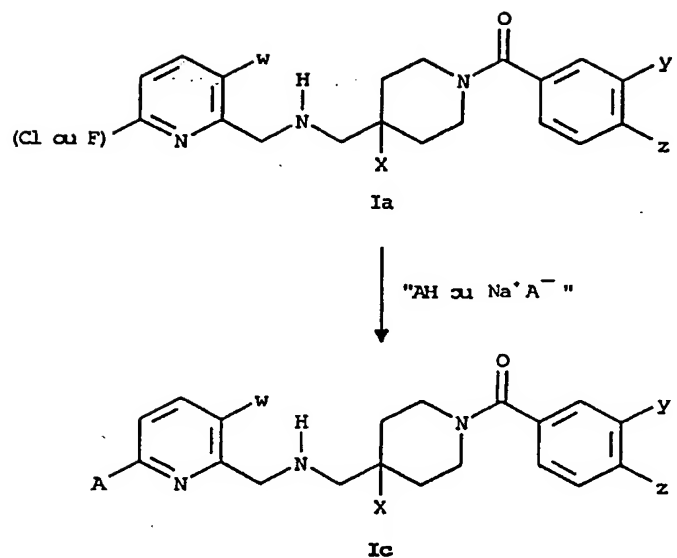


Schéma C



5

Schéma D

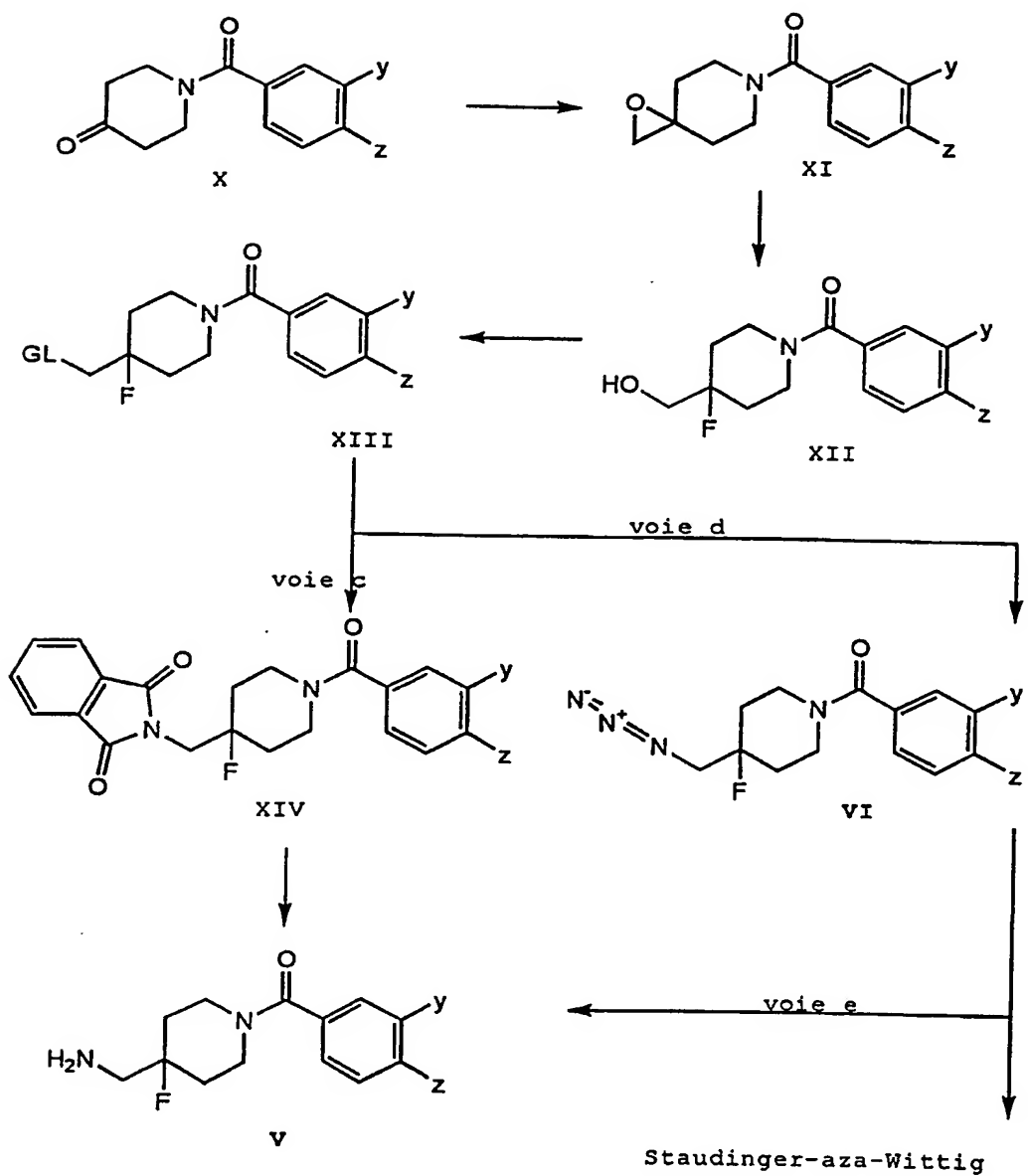


Schéma E

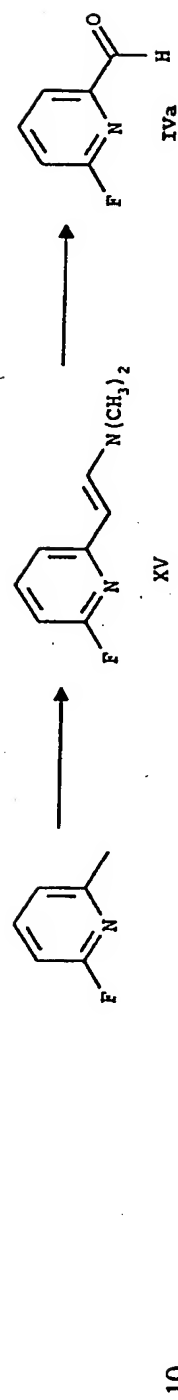


Schéma F

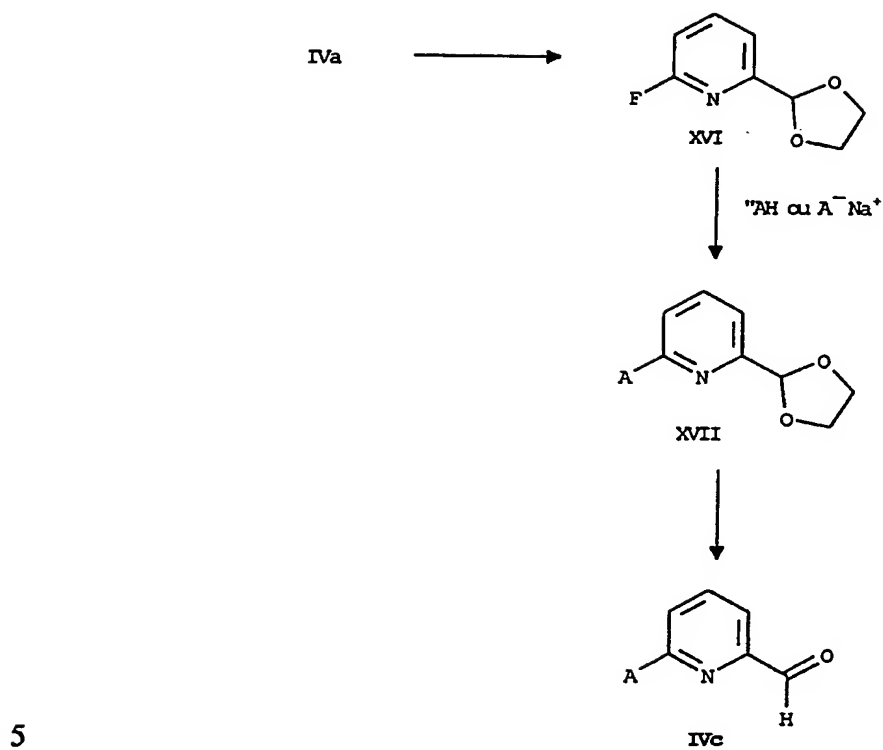


Schéma G

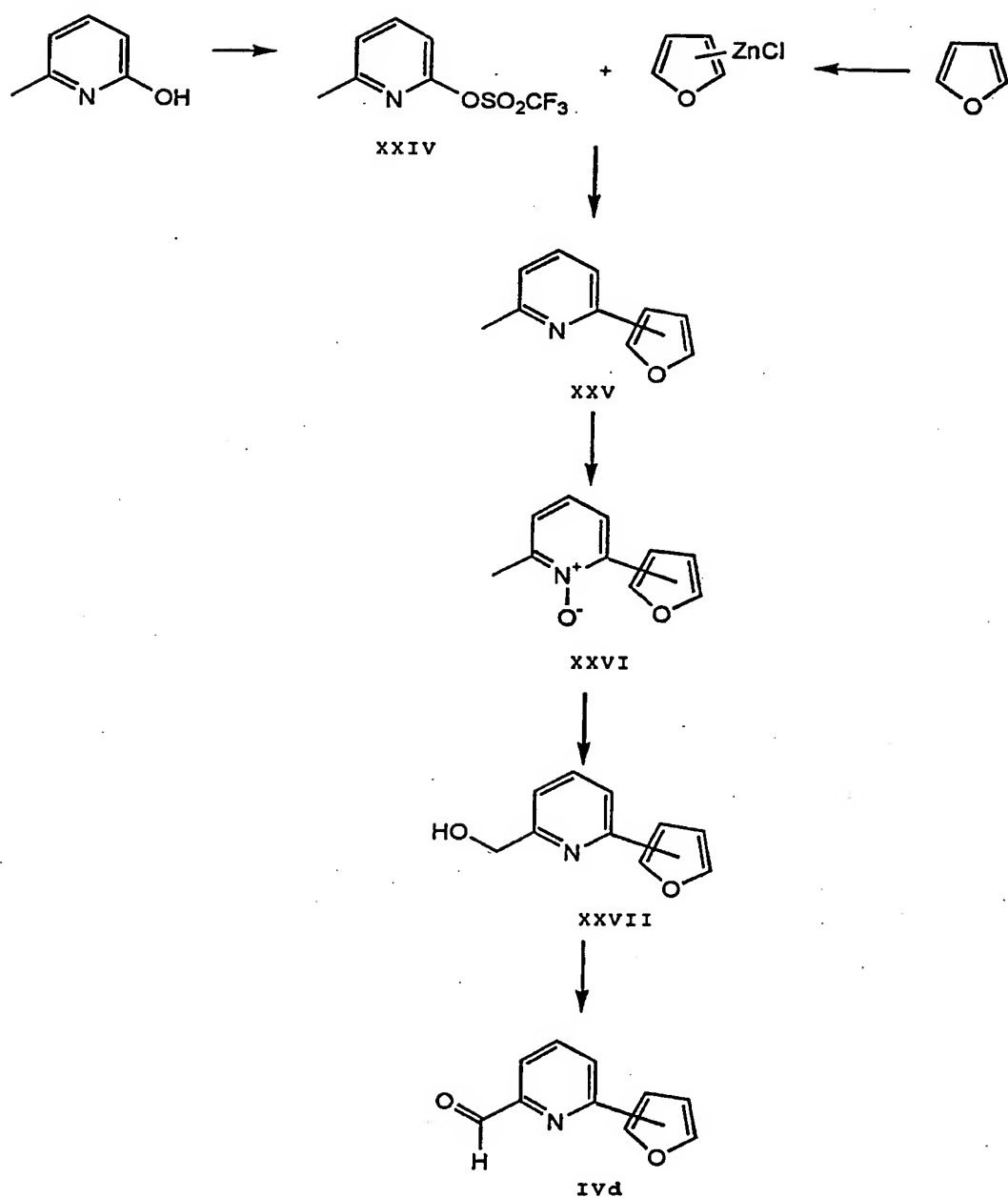


Schéma H

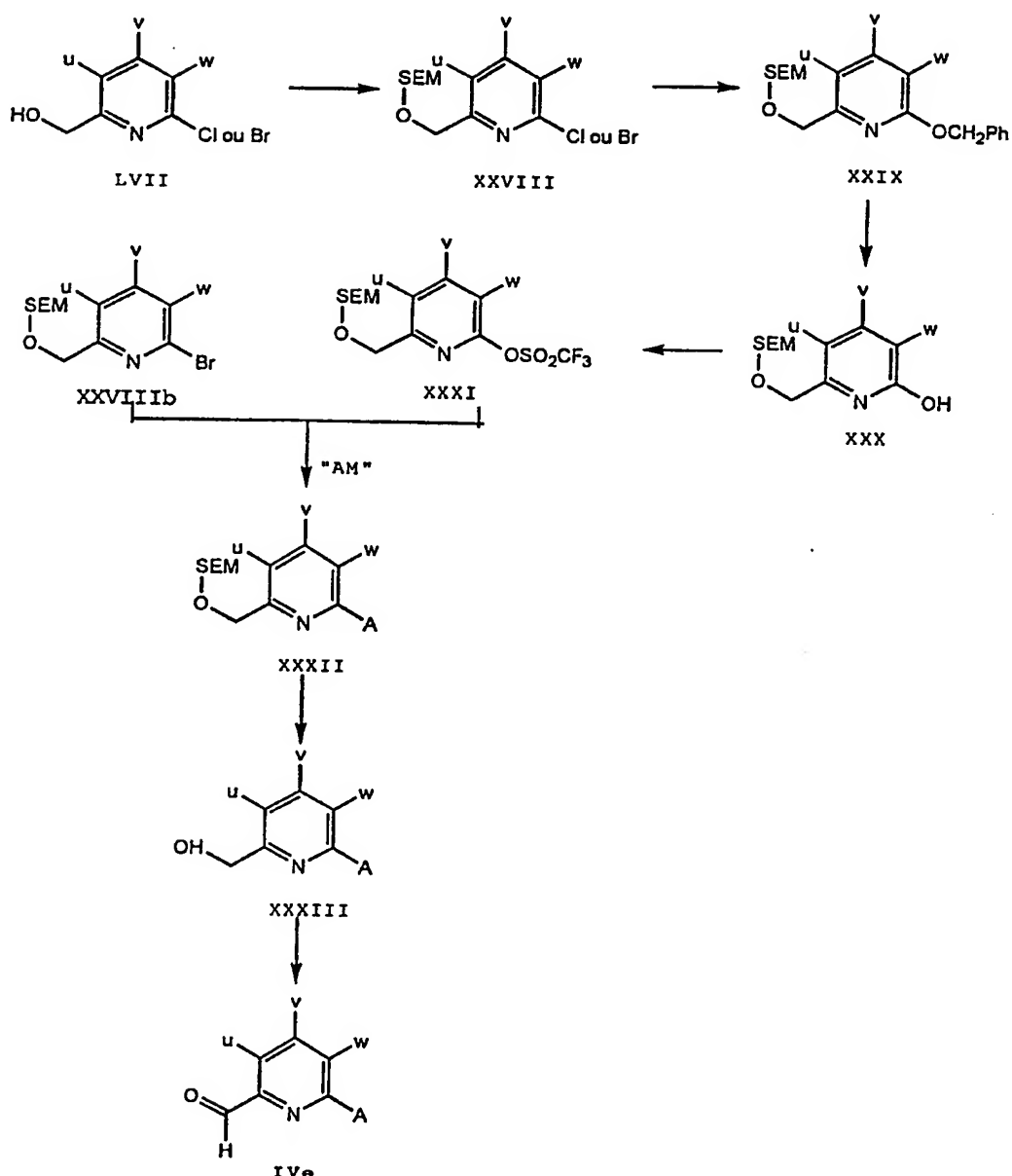
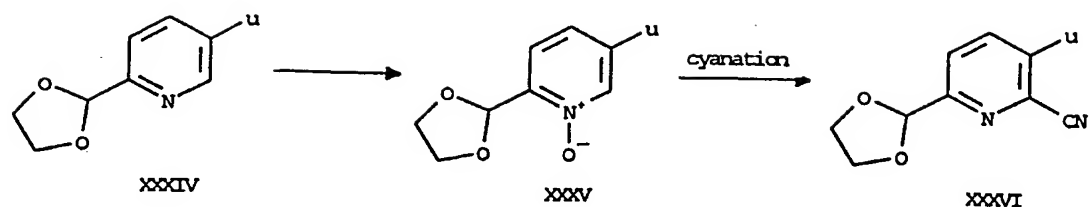


Schéma I

5



10

Schéma J

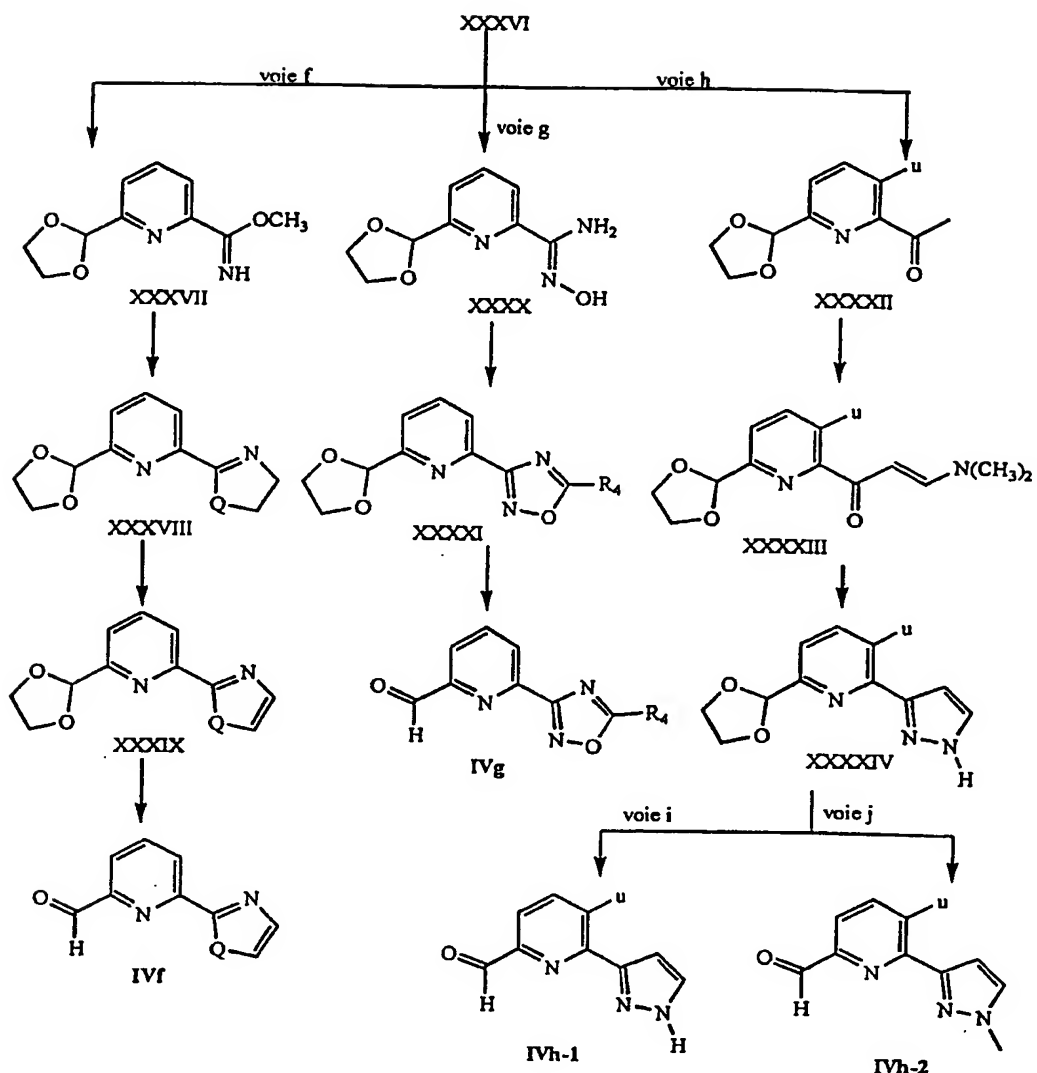


Schéma K

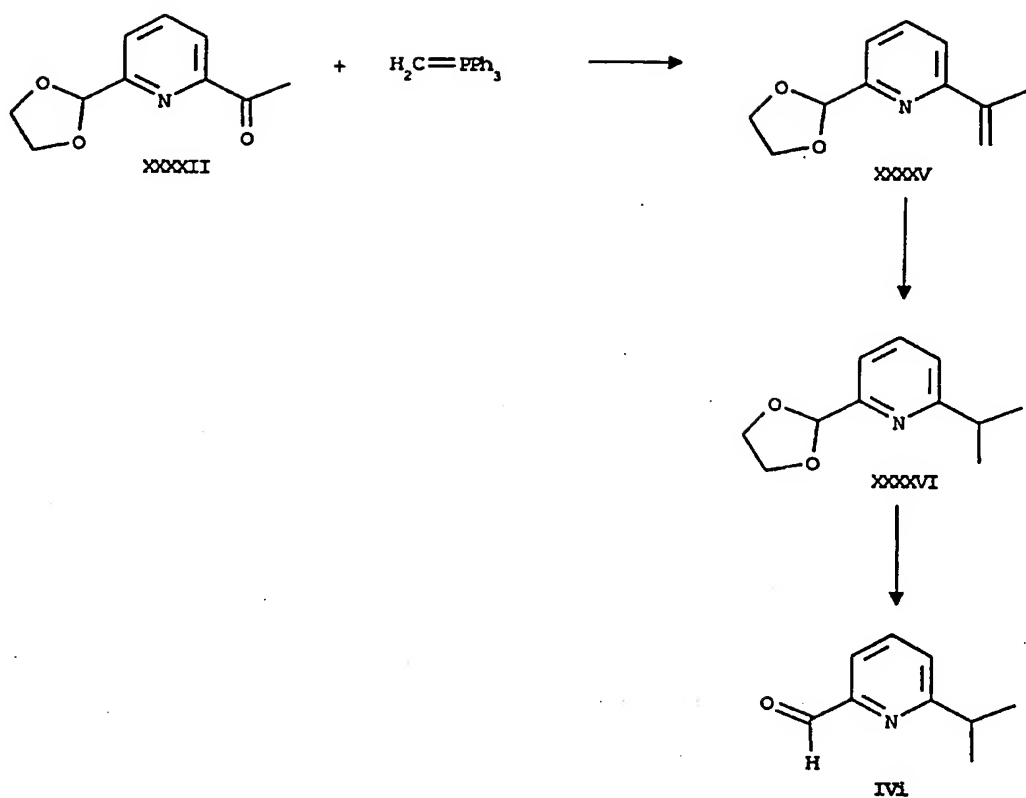
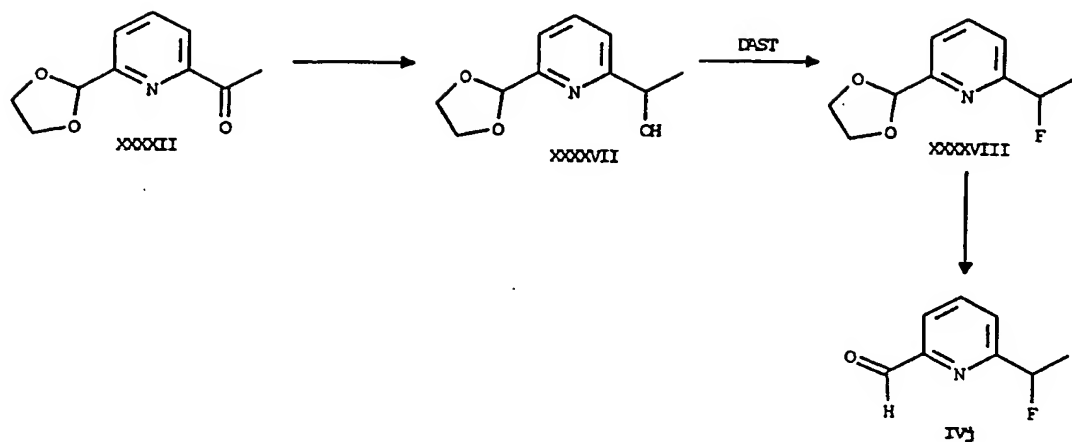


Schéma L



5

Schéma M

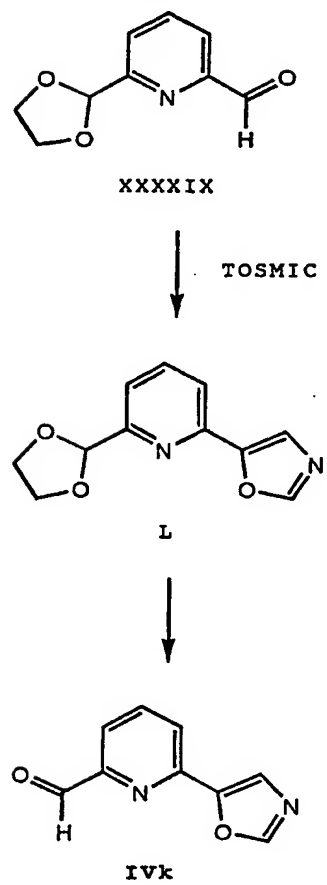


Schéma N

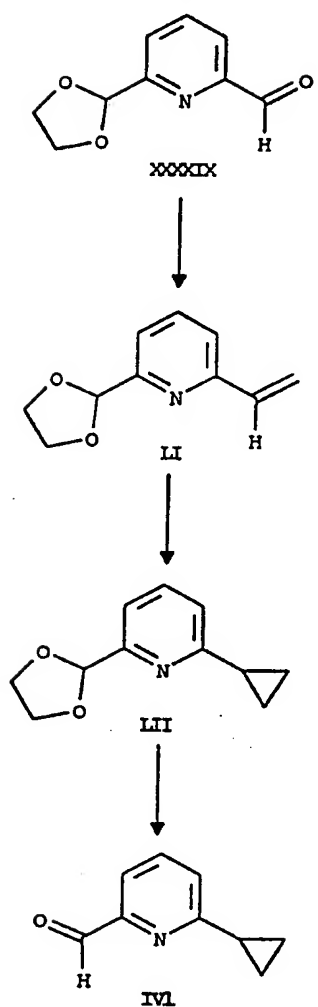


Schéma O

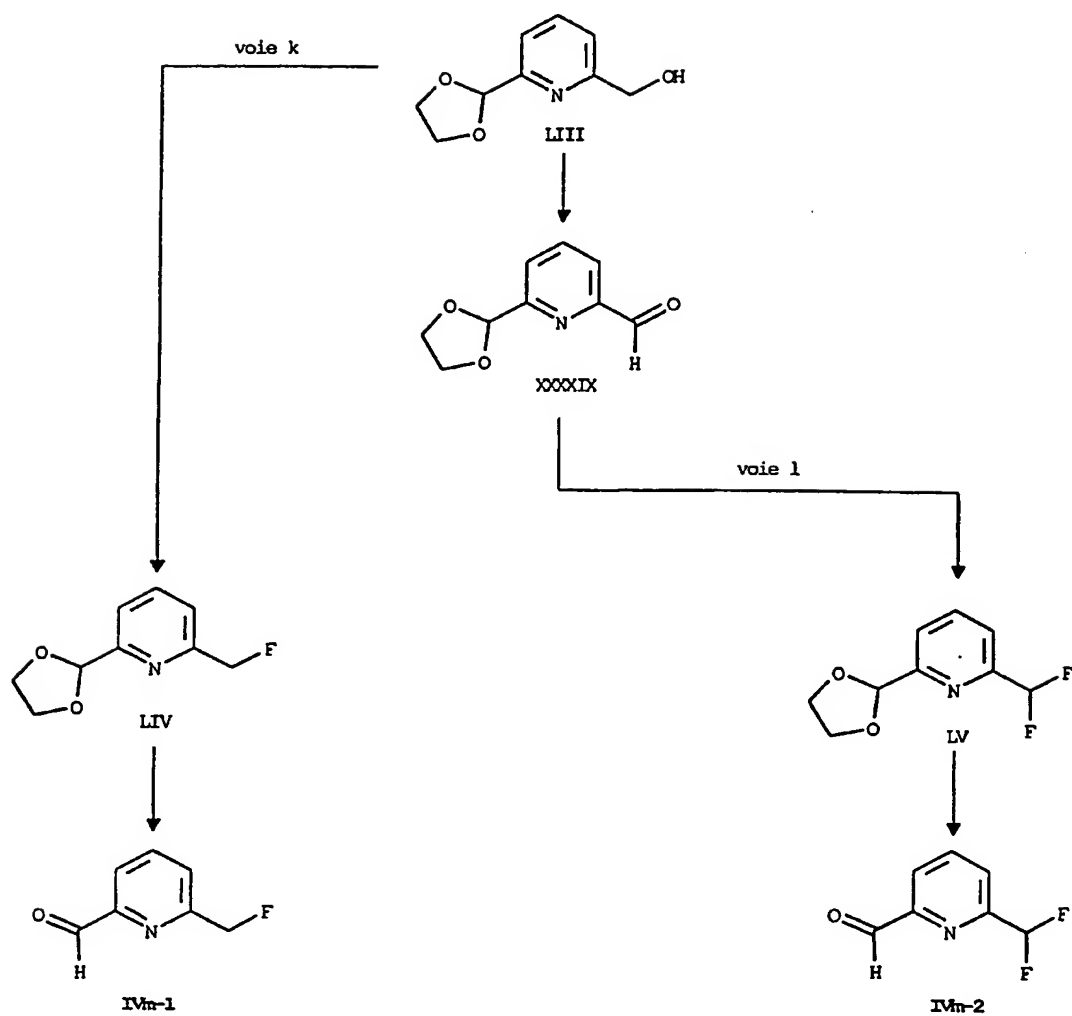
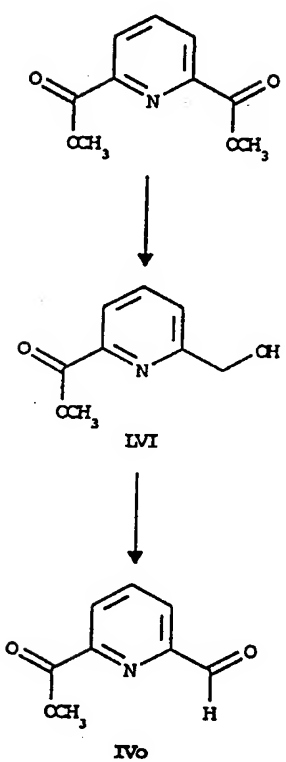
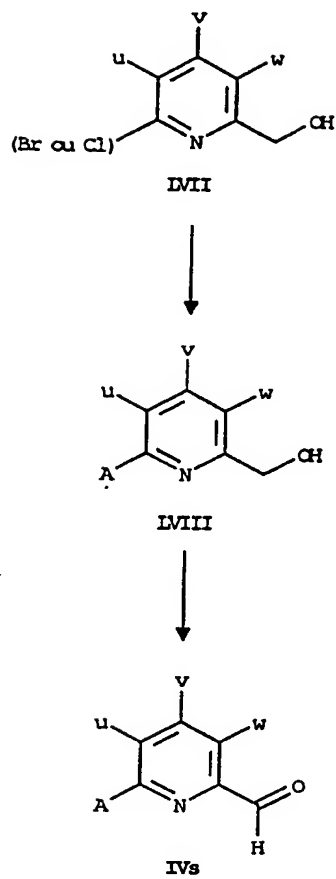


Schéma P



5

Schéma Q



Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon.

Dans les exemples ci-après :

5 (i) l'avancement des réactions est suivi par chromatographie couche mince (CCM) et par conséquent les temps de réaction ne sont mentionnés qu'à titre indicatif.

10 (ii) des formes cristallines différentes peuvent donner des points de fusions différents, les points de fusion rapportés dans la présente demande sont ceux des produits préparés selon la méthode décrite et ne sont pas corrigés.

15 (iii) la structure des produits obtenus selon l'invention est confirmée par les spectres de résonance magnétique nucléaire (RMN), infrarouge (IR) et l'analyse centésimale, la pureté des produits finaux est vérifiée par CCM.

20 (iv) les spectres RMN sont enregistrés dans le solvant indiqué. Les déplacements chimiques (δ) sont exprimés en partie par million (ppm) par rapport au tétraméthylsilane. La multiplicité des signaux est indiquée par: s, singulet; d, doublet; t, triplet; q, quadruplet; m, multiplet; l, large.

25 (v) les différents symboles des unités ont leur signification habituelle: mg (milligramme); g (gramme); Kg (kilogramme); ml (millilitre); °C (degré Celsius); mmole (millimole); nmole (nanomole); cm (centimètre); μm (micromètre).

Les abréviations ont la signification suivante: F (point de fusion); Eb (point d'ébullition).

30 (vi) par "température ambiante" on entend une température comprise entre 20°C et 25°C.

Dans la présente application les pressions sont données en millibars.

EXEMPLE 1 : Préparation du 6-Fluoro-pyridine-2-carbaldéhyde (IVa)

On mélange 30 g de 2-fluoro-6-méthyl-pyridine (270 mmoles) et 70 g de tert-butoxybis(diméthylamino)méthane (405 mmoles) sous atmosphère d'azote. On chauffe le mélange à 5 140°C pendant 24 heures. On dilue le mélange avec 50 ml de tétrahydrofurane et on ajoute la solution obtenue goutte à goutte dans une solution aqueuse de 115 g de periodate de sodium (538 mmoles). On agite une nuit à température ambiante, on élimine le précipité formé par filtration puis on évapore le tétrahydrofurane. On extrait le résidu par du dichlorométhane, la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée puis le solvant est évaporé sous 10 vide. Le produit du titre est isolé par distillation au four à boules, Eb₇₇: 70-80°C. On récupère 34 g d'une huile jaune contenant environ 20 % de N,N-diméthylformamide.

¹H RMN (CDCl₃) δ : 7.16 (dd, 1H); 7.82 (dd, 1H); 7.96 (m, 1H); 9.90 (s, 1H).

IR (film) ν: 1713 cm⁻¹ (C=O).

15 EXEMPLE 2 : Préparation du 6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde (IVc-1)Etape 1: (6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-diméthylamine

On mélange 0.60 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-fluoro-pyridine (3.55 mmoles) et 2.50 ml de diméthylamine à 33 % dans l'éthanol (17.7 mmoles) puis on porte la température à 100°C 20 pendant 12 heures. Après évaporation sous vide, on reprend le résidu par du chloroforme, on lave à l'eau, on sèche sur sulfate de magnésium, on filtre et on évapore le chloroforme sous vide. On obtient le produit du titre sous la forme d'une huile jaune qui est utilisée dans l'étape suivante sans autre purification.

25 ¹H RMN (CDCl₃) δ: 3.07 (s, 6H); 4.10 (m, 4H); 5.72 (s, 1H); 6.46 (d, 1H); 6.73 (d, 1H); 7.45 (dd, 1H).

Etape 2: 6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde

On mélange 0.60 g de (6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-diméthylamine (3.09 mmoles) dans 30 10 ml d'une solution aqueuse d'acide formique à 80 % puis on porte la solution à 60°C pendant 20 heures. On élimine les solvants par entraînement azéotropique avec du toluène, on reprend le résidu dans l'eau, on refroidi le mélange à 0°C puis on basifie le milieu par addition

de carbonate de potassium. On extrait à l'acétate d'éthyle, on lave la phase organique à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, on sèche sur sulfate de magnésium, on filtre on évapore le solvant sous vide. On obtient le produit du titre sous la forme d'une huile jaune (0.43 g) qui est utilisé dans l'étape suivante sans autre purification.

- 5 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 3.12 (s, 6H); 6.68 (d, 1H); 7.18 (d, 1H); 7.55 (dt, 1H); 9.87 (s, 1H).
IR (film) ν : 1697 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 3 : Préparation du 6-furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (IVd-1)

10 Etape 1 : 2-furan-2-yl-6-méthyl-pyridine

Dans une solution de 4.36 ml de furan (60 mmoles) et 40 ml de tétrahydrofurane refroidie à 0°C, on introduit goutte à goutte 40 ml d'une solution de n-butyllithium 1.6 M dans l'hexane. On agite la solution pendant 3 heures à 0° C puis on la refroidie à - 40°C avant d'introduire 120 ml d'une solution de dichlorure de zinc 0.5 M dans le tétrahydrofurane. On agite pendant 15 2 heures à température ambiante puis le mélange réactionnel est ajouté à une solution de 9.17 g de trifluorométhanesulfonic acid 6-méthyl-pyridin-2-yl ester (40 mmoles) dans 20 ml de tétrahydrofurane contenant 2.30 g de tétrakis(triphénylphosphine)palladium (2 mmoles). Le mélange réactionnel est maintenu 2 heures aux reflux sous azote puis refroidi et extrait par HCl 1N. La phase aqueuse acide est neutralisée par NaOH 10N puis extraite par de l'acétate

20 d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et le solvant évaporé. Le produit attendu est isolé par rectification sous pression réduite.

$$\text{Eb}_{5.6.10^{-2}} = 100-105^\circ\text{C}.$$

On récupère 5.20 g d'une huile incolore.

Rendement: 81.5 %

- 25 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.56 (s, 3H); 6.48 (dd, 1H); 6.99 (m, 2H); 7.50 (m, 3H).

Etape 2 : 2-furan-2-yl-6-méthyl-pyridine-1-oxyde

Dans une solution de 2.20 g de 2-furan-2-yl-6-méthyl-pyridine (13.8 mmoles) dans 50 ml de chloroforme refroidi à 0°C, on additionne par fraction 4.90 g d'acide métachloroperbenzoïque.

30 On agite 12 heures à température ambiante puis on élimine le précipité par filtration et on lave le filtrat avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium à 5 %. Après séchage sur sulfate de magnésium, filtration et évaporation le produit du titre est isolé par chromatographie sur

colonne de silice (éluant : chloroforme / méthanol; 99 : 1). On récupère 1.25 g d'une poudre blanche.

Rendement: 52 %

F: 79°C

- 5 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.58 (s, 3H); 6.60 (q, 1H); 7.18 (m, 2H); 7.58 (d, 1H); 7.85 (dd, 1H); 8.03 (d, 1H).

Etape 3 : (6-furan-2-yl-pyridin-2-yl)-méthanol

On dissout 2.75 g de 2-furan-2-yl-6-méthyl-pyridine-1-oxyde (15.7 mmoles) dans 27 ml de tétrahydrofurane. Dans la solution refroidie à 0°C sous atmosphère d'azote, on ajoute 6.65 ml d'anhydride trifluoroacétique (47.1 mmoles). On agite 12 heures à température ambiante puis on additionne 25 ml d'une solution aqueuse de soude 4N. Le tétrahydrofurane est évaporé, on reprend le résidu par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium puis on extrait au chloroforme. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / acétate d'éthyle; 90 : 10). On récupère 2.03 g d'une huile jaune.

Rendement: 73.8 %

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 3.99 (sl, 1H(échangeable)); 4.74 (s, 2H); 6.53 (q, 1H); 7.09 (m, 2H); 7.57 (m, 2H); 7.71 (t, 1H).

15

Etape 4 : 6-furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde

Dans une solution de 2 g de (6-furan-2-yl-pyridin-2-yl)-méthanol (11.4 mmoles) et 50 ml de chloroforme, on ajoute 8 g de dioxyde de manganèse. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 1 heure 30 minutes avec élimination de l'eau formée en continu. Le solide en suspension est éliminé par filtration sur cellite puis le solvant évaporé. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). On récupère 1.45 g d'un solide jaune.

Rendement: 73.4 %

F: 46-48°C

- 20 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 6.55 (q, 1H); 7.16 (d, 1H); 7.55 (d, 1H); 7.82 (m, 3H); 10.07 (s, 1H).
IR (KBr) ν : 1717 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 4 : 6-furan-3-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (IVd-2)

En procédant comme dans l'exemple 3 mais en remplaçant dans l'étape 1 le 2-lithiofuran par du 3-lithiofuran obtenu par échange halogène / métal à partir du 3-bromofuran, on prépare le

5 composé du titre.

F: 59-61°C

^1H RMN (CDCl_3) δ: 6.94 (q, 1H); 7.54 (t, 1H); 7.68 (dd, 1H); 7.83 (m, 2H); 8.12 (s, 1H);
10.05 (s, 1H).

IR (KBr) υ: 1713 cm^{-1} (C=O).

10

EXEMPLE 5 : 6-(1H-pyrrol-2-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVe-1)Etape 1 : 2-chloro-6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine

Dans une solution contenant 2.50 g de (6-chloro-pyridin-2-yl)-méthanol (17.4 mmoles), 3.30

15 ml de diisopropyléthylamine (19.1 mmoles) et 20 ml de dichlorométhane refroidie à 0°C maintenue sous atmosphère d'azote, on ajoute goutte à goutte 3.20 ml de chlorométhyl-2-(triméthylsilyl)éthyl éther (18.2 mmoles). On agite 3 heures à température ambiante puis on évapore le dichlorométhane, on reprend le résidu dans l'eau, on extrait à l'éther diéthylique, la phase organique est lavée à l'eau puis séchée sur sulfate de sodium. Après filtration et 20 évaporation du solvant le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: dichlorométhane). On récupère 3.65 g d'huile incolore.

Rendement: 76.6 %

^1H RMN (CDCl_3) δ: 0 (s, 9H); 0.95 (t, 2H); 3.68 (t, 2H); 4.67 (s, 2H); 4.80 (s, 2H); 7.24 (d, 1H); 7.35 (d, 1H); 7.64 (t, 1H).

25

Etape 2 : 2-benzyloxy-6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine

Dans une suspension de 0.91 g d'hydrure de sodium (22.6 mmoles) dans 20 ml de N,N-diméthylformamide refroidie à 0°C et maintenue sous atmosphère d'azote, on ajoute goutte à

30 goutte 2.10 ml d'alcool benzylque (19.9 mmoles) dilués dans 3 ml de N,N-diméthylformamide. On agite pendant 1 heure 30 minutes à 0°C puis on additionne goutte à goutte une solution de 3.65 g de 2-chloro-6-(2-triméthyl silanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine (13.3 mmoles) dans 3 ml de N,N-diméthylformamide. On porte la réaction à 40°C

pendant 12 heures, le mélange réactionnel est versé dans l'eau glacé, extrait à l'éther diéthylique puis les phases organiques combinées sont lavées à l'eau, séchées sur sulfate de magnésium. Après filtration et évaporation du solvant le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : dichlorométhane / hexane; 60 : 40). On

5 récupère 3 g d'une huile incolore.

Rendement: 65.3 %

^1H RMN (CDCl_3) δ : 0 (s, 9H); 0.94 (t, 2H); 3.67 (t, 2H); 4.61 (s, 2H); 4.80 (s, 2H); 5.35 (s, 2H); 6.66 (d, 1H); 6.97 (d, 1H); 7.34 (m, 3H); 7.42 (m, 2H); 7.54 (t, 1H).

10 Etape 3: 6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridin-2-ol

Dans une solution de 7 g de 2-benzyloxy-6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine dans 75 ml d'éthanol saturée en hydrogène, on ajoute 7g de Nickel de Raney. On agite la suspension vigoureusement sous faible pression d'hydrogène à température ambiante pendant 1 heure 30 minutes. On élimine le solide en suspension par filtration sur céléite puis on

15 évapore l'éthanol. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: dichlorométhane / méthanol; 98 : 2). On récupère 4 g d'une huile incolore.

Rendement: 76.8 %

^1H RMN (CDCl_3) δ : 0 (s, 9H); 0.93 (t, 2H); 3.61 (t, 2H); 4.50 (s, 1H); 4.75 (s, 2H); 6.21 (d, 1H); 6.47 (d, 1H); 7.36 (d, 1H); 7.41 (d, 1H); 12.28 (s, 1H (échangeable)).

20

Etape 4: trifluorométhanesulfonic acid 6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine-2-yl ester

Dans une solution de 3.80 g de 6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridine-2-ol (14.8 mmoles) et 35 ml de pyridine contenant 0.10 g de 4-N,N-diméthylaminopyridine maintenue à 0°C sous atmosphère d'azote, on ajoute goutte à goutte 2.63 ml d'anhydride trifluorométhanesulfonique (14.9 mmoles). On agite la solution pendant 2 heures à 0°C puis le mélange est versé dans de l'eau glacée et extrait à l'éther diéthylique. La phase organique est lavée avec une solution aqueuse d'hydrogénosulfate de potassium puis à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et évaporée. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : dichlorométhane). On récupère 4.30 g d'une huile incolore.

30 Rendement: 75 %

¹H RMN (CDCl₃) δ: 0 (s, 9H); 0.93 (t, 2H); 3.66 (t, 2H); 4.68 (s, 2H); 4.80 (s, 2H); 7.05 (d, 1H); 7.52 (d, 1H); 7.87 (t, 1H).

5 Etape 5: 2-[6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridin-2-yl]pyrrole-1-carboxylic acid tert-butyl ester

La préparation du 1-tert-butoxycarbonylpyrrol-2-yl boronic acid est effectuée selon la méthode décrite dans *Synthesis*, 1991, 613-15.

10 Dans une solution de 4 g de trifluorométhanesulfonic acid 6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridin-2-yl ester (10.3 mmoles) et 40 ml de benzène dégazé par barbotage d'azote, on ajoute 9.68 g de carbonate de thallium (20.6 mmoles), 1 g de tétrakis(triphénylphosphine)palladium (0.86 mmole) et 2.45 g de 1-tert-butoxycarbonylpyrrol-2-yl boronic acid (11.6 mmoles). On agite pendant 23 heures sous atmosphère d'argon. Les insolubles sont éliminés par filtration sur célite puis la solution concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: dichlorométhane / acétate d'éthyle; 99 : 1). On récupère 3.90 g d'une huile jaune.

15 Rendement: 93.6 %

¹H RMH (CDCl₃) δ: 0 (s, 9H); 0.94 (t, 2H); 1.32 (s, 9H); 3.67 (t, 2H); 4.73 (s, 2H); 4.82 (s, 2H); 6.21 (t, 1H); 6.37 (m, 1H); 7.27 (d, 1H); 7.32 (m, 1H); 7.34 (d, 1H); 7.68 (t, 1H).

20 Etape 6: [6-(1H-pyrrol-2-yl)-pyridin-2-yl]-méthanol

Dans une solution de 3 ml de fluorure de tétrabutylammonium 1.1M dans le tétrahydrofurane, 45 ml de tétrahydrofurane et 5 ml d'hexaméthylphosphoramide, contenant 10 g de tamis moléculaire (4 angstroem), on ajoute 3 g de 2-[6-(2-triméthylsilanyl-éthoxyméthoxyméthyl)-pyridin-2-yl]pyrrole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (7.41 mmoles). On agite à 45°C sous argon pendant 8 heures. Après filtration des insolubles sur célite le tétrahydrofurane est évaporé. Le produit du titre est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant: dichlorométhane / acétate d'éthyle; 99 : 1). On récupère 0.50 g d'un solide blanc.

25 Rendement: 38.7 %

F: 73-75°C

30 ¹H RMN (CDCl₃) δ: 3.61 (s, 1H); 4.74 (s, 2H); 6.30 (dd, 1H); 6.73 (m, 1H); 6.92 (m, 1H); 6.98 (d, 1H); 7.45 (d, 1H); 7.62 (t, 1H); 9.56 (s, 1H).

Etape 7: 6-(1H-pyrrol-2-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde

Dans une solution de 0.30 g de [6-(1H-pyrrol-2-yl)-pyridin-2-yl]-méthanol (1.72 mmoles) dans 6 ml de dichlorométhane, on ajoute 0.75 g de dioxyde de manganèse (8.61 mmoles). On agite vigoureusement la suspension pendant 3 heures à température ambiante puis on élimine les insolubles par filtration sur cérite. Après évaporation du dichlorométhane, le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant: dichlorométhane). On récupère 0.20 g d'une poudre blanche.

5 Rendement: 69 %

F: 112-113°C

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 6.31 (dd, 1H); 6.77 (m, 1H); 6.95 (m, 1H); 7.63-7.81 (m, 3H); 9.67 (s, 1H); 10.03 (s, 1H).

IR (KBr) ν : 1701 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 6 : Préparation du 6-thiophen-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde

15 (IVe-2)

En procédant comme dans l'exemple 5 mais en remplaçant dans l'étape 5 le 1-tert-butoxycarbonylpyrrol-2-yl boronic acid par le thiophen-2-yl boronic acid disponible commercialement, on obtient le composé du titre sous forme d'un solide jaune.

20 F: 48-50 °C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 7.15 (d, 1H); 7.46 (dd, 1H); 7.69 (dd, 1H); 7.78-7.88 (m, 3H); 10.16 (s, 1H).

IR (KBr) ν : 1714 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 7 : Préparation du 6-thiazol-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde

(IVf-1)

Etape 1: 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbonitrile

On dissout 3.34 g de 2-[2,3]dioxolan-2-yl-pyridine 1-oxyde (19.98 mmoles) dans 40 ml de dichlorométhane puis on ajoute successivement 2.93 ml de cyanotriméthylsilane (21.97 mmoles) et 2.53 ml de chlorure de diéthylcarbamoyle (19.96 mmoles). On agite la solution pendant 240 heures à température ambiante sous atmosphère d'azote. On verse lentement le

mélange réactionnel dans une solution aqueuse glacée de carbonate de potassium à 10 %, on extrait par du chloroforme puis la phase organique est lavée par une solution aqueuse de carbonate de potassium à 10 %. On sèche sur sulfate de magnésium, on filtre et on évapore le chloroforme sous vide. Le composé du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme). On récupère 2.75 g d'un solide blanc.

5 Rendement: 78.1 %

F: 64°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 4.14 (m, 4H); 5.86 (s, 1H); 7.71 (dd, 1H); 7.78 (dd, 1H); 7.91 (t, 1H).

10 Etape 2 : 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carboximidic acid méthyl ester

A une solution de 2 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbonitrile (11.35 mmoles) dans 10 ml de méthanol on ajoute 0.20 g de méthylate de sodium (3.7 mmoles). Le mélange réactionnel est agité pendant 24 heures sous atmosphère d'azote. On évapore le méthanol puis on reprend le résidu par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium et l'on extrait par de l'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et le solvant évaporé. On obtient 2.30 g d'un solide blanc qui est utilisé directement dans l'étape suivante sans autre purification.

15 Etape 3 : 2-(4,5-dihydro-thiazol-2-yl)-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine

20 On mélange 1 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carboximidic acid méthyl ester (4.80 mmoles) et 0.47 g de 2-aminoéthanethiol (2.16 mmoles). On porte le mélange à 130°C pendant 1 heure 30 minutes. Le mélange réactionnel est repris dans du chloroforme, lavé à l'eau puis séché sur sulfate de magnésium. Après filtration et évaporation du solvant le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / méthanol; 25 98 : 2). On récupère 1.10 g de solide.

Rendement: 97 %

F: 50-52°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 3.36 (t, 2H); 4.15 (m, 4H); 4.55 (t, 2H); 5.91 (s, 1H); 7.60 (dd, 1H); 7.81 (t, 1H); 8.03 (dd, 1H).

Etape 4 : 2-thiazol-2-yl-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine

A une solution de 1.33 g de 2-(4,5-dihydro-thiazol-2-yl)-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine (5.62 mmoles) dans 50 ml de benzène maintenue au reflux avec élimination de l'eau formée en continue, on additionne 10 g d'hydrate de peroxyde de nickel par fraction de 1 g pendant 20

5 heures. Les insolubles sont éliminés par filtration sur célite puis on évapore le solvant. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme / acétate d'éthyle; 85 : 15). On récupère 0.42 g d'un solide blanc.

Rendement: 31.5 %

F: 71 °C

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 4.16 (m, 4H); 5.91 (s, 1H); 7.42 (d, 1H); 7.54 (dd, 1H); 7.81 (d, 1H); 7.89 (t, 1H); 8.17 (dd, 1H).

Etape 5 : 6-thiazol-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde

Une solution de 0.93 g de 2 thiazol-2-yl-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine (3.97 mmoles) dans 8 15 ml d'acide formique et 2 ml d'eau est chauffé à 60°C pendant 1 heure 30 minutes. Les solvants sont éliminés par entraînement azéotropique avec du toluène. On reprend le résidu dans l'eau glacée, on neutralise par une solution aqueuse de soude 4N puis on extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée par une solution saturée de chlorure de sodium puis séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et le solvant évaporé. Le produit du titre est cristallisé par 20 addition d'éther isopropylique. On récupère 0.59 g d'un solide blanc.

Rendement: 78 %

F: 91°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 7.48 (d, 1H); 7.96 (m, 3H); 8.38 (m, 1H); 10.09 (s, 1H).

IR (KBr) ν : 1705 cm^{-1} (C=O).

25

EXAMPLE 8. : Préparation du 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1H-imidazol-2-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVf-2)

En procédant comme dans l'exemple 7 mais en remplaçant dans l'étape 3 le 2-aminoéthanethiol

30 par de l'éthylènediamine et dans l'étape 4 l'hydrate de peroxyde de nickel par du permanganate de baryum, on obtient le composé du titre sous forme d'un solide jaune.

F: 148°C

¹H RMN (CDCl₃) δ: 4.77 (s, 1H (échangeable)); 7.22 (d, 2H); 7.89 (m, 2H); 8.35 (d, 1H); 10.03 (s, 1H).

IR (KBr) ν: 1704 cm⁻¹ (C=O).

5 EXEMPLE 9 : Préparation du 6-(methyl-5-oxadiazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVg-1)

Etape 1: 6-[1,3]dioxolan-2-yl-N-hydroxy-pyridine-2-carboxamidine

On mélange 0.88 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbonitrile (4.99 mmoles), 1.74 g de chlorhydrate d'hydroxylamine (25 mmoles) et 3.45 g de carbonate de potassium (25 mmoles) dans 15 ml d'éthanol puis on porte le mélange réactionnel au reflux pendant 4 heures. Après évaporation de l'éthanol, le produit du titre est cristallisé par addition d'eau dans le résidu. On récupère 0.80 g d'une poudre incolore.

Rendement: 76.6 %

15 F: 148°C

¹H RMN (DMSOd6) δ: 4.06 (m, 4H); 5.77 (s, 1H); 5.82 (s, 2H(échangeables)); 7.52 (m, 1H); 7.85 (m, 2H); 9.98 (s, 1H(échangeable)).

Etape 2: 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(méthyl-5-oxadiazol-3-yl)-pyridine

20 On dissout 0.30 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-N-hydroxy-pyridine-2-carboxamidine (1.43 mmole) dans 0.60 ml de pyridine puis on additionne 0.15 ml de chlorure d'acétyle (2.11 mmoles). Le mélange réactionnel est porté au reflux du solvant pendant 2 heures 15 minutes. On verse le mélange dans une solution aqueuse glacée de sulfate acide de potassium puis on extrait à l'acétate d'éthyle. On lave la phase organique par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, on séche sur sulfate de magnésium, on filtre et on évapore l'acétate d'éthyle. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / acétate d'éthyle; 80 : 20).

25 On récupère 0.15 g d'une poudre blanche

Rendement: 45 %

30 F: 90-91°C

¹H RMN (CDCl₃) δ: 2.67 (s, 3H); 4.13 (m, 4H); 5.95 (s, 1H); 7.68 (dd, 1H); 7.87 (t, 1H); 8.07 (t, 1H).

Etape 3 : 6-(méthyl-5-oxadiazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde

L'hydrolyse acide de 0.74 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-N-hydroxy-pyridine-2-carboxamidine (3.17 mmoles) est effectuée selon un protocole analogue à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7.

- 5 On obtient 0.42 g du composé du titre sous forme d'une poudre blanche.

Rendement: 70 %

F: 123°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.74 (s, 3H); 8.04 (t, 1H); 8.10 (dd, 1H); 8.34 (dd, 1H); 10.23 (s, 1H).

IR (KBr) ν : 1703 cm^{-1} (C=O).

10

EXAMPLE 10: Préparation du 6-(1H-pyrazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVh-1a)

Etape 1: 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanone

On dissout 0.88 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbonitrile (4.99 mmoles) dans 10 ml

- 15 de tétrahydrofurane. Dans la solution refroidie à -10°C on introduit goutte à goutte 3.50 ml d'une solution de bromure de méthylmagnesium 3M dans l'éther diéthylique. On agite le mélange réactionnel pendant 3 heures à température ambiante sous atmosphère d'azote. On verse le mélange dans une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium, on extrait à l'acétate déthyle, la phase organique est lavée avec une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium puis séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme). On récupère 20 0.80 g d'une huile jaune.

Rendement: 83 %

^1H RMN (CDCl_3) Erreur! Signet non défini.: 2.72 (s, 3H); 4.15 (m, 4H); 5.89 (s, 1H); 7.70

- 25 (dd, 1H); 7.86 (t, 1H); 8.01 (dd, 1H).

IR (film) ν : 1700 cm^{-1} (C=O).

Etape 2 : 3-diméthylamino-1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-propénone

On mélange 0.80 g de 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanone (4.14 mmoles) et 1 ml

- 30 de N,N-diméthylformamide diméthylacétal (7.53 mmoles). On porte le mélange au reflux pendant 12 heures et on évapore l'excès de N,N-diméthylformamide diméthylacétal sous vide.

On obtient le produit du titre sous forme d'une huile orange qui est utilisée directement dans l'étape suivante sans autre purification.

Etape 3 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1H-pyrazol-3-yl)-pyridine

- 5 Le produit brut obtenu dans l'étape 2 est repris dans 5 ml d'éthanol puis on ajoute 0.80 ml d'hydrate hydrazine (25.68 mmoles). On porte la solution au reflux pendant 5 minutes. L'éthanol est évaporé, on reprend le résidu dans l'eau et l'on extrait au chloroforme. La phase organique est lavée à l'eau, séchée au sulfate de magnésium, filtrée, évaporée. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme / méthanol; 98 : 10 2). On obtient 0.65 g d'une gomme jaune pâle.

Rendement pour l'étape 2 et l'étape 3 combinées: 72.3 %

^1H NMR (CDCl_3) δ : 4.15 (m, 4H); 5.90 (s, 1H); 6.80 (d, 1H); 7.48 (dd, 1H); 7.65 (d, 1H); 7.76 (m, 2H); 11.23 (sl, 1H).

15 Etape 4 : 6-(1H-pyrazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de la fonction acétal du 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1H-pyrazol-3-yl)-pyridine est effectuée sur 0.65 g de produit (2.99 mmoles) selon un protocole analogue à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7. Le composé du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / méthanol; 98 : 2). On obtient 0.31 g d'une mousse blanche.

20 Rendement: 59.9 %

^1H RMN (DMSOd6) δ : 6.91 (d, 1H); 7.80 (m, 2H); 8.03 (t, 1H); 8.20 (d, 1H); 9.99 (s, 1H); 13.17 (sl, 1H(échangeable)).

IR (film) ν : 1710 cm^{-1} (C=O).

25 EXEMPLE 11 : Préparation du 6-(1-méthyl-pyrazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVh-2a)

Etape 1: 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1-méthyl-pyrazol-3-yl)-pyridine

- Dans une suspension de 0.48 g d'hydrure de sodium (20 mmoles) dans 4 ml de N,N-diméthylformamide, on additionne goutte à goutte 2.50 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1H-pyrazol-3-yl)-pyridine (11.5 mmoles) dissout dans 4 ml de N,N-diméthylformamide. On agite le mélange réactionnel pendant 1 heure sous atmosphère d'azote puis on ajoute goutte à

goutte dans le mélange réactionnel 0.93 ml d'iodure de méthyle (15 mmoles) dilué dans 1 ml de N,N-diméthylformamide. On agite la solution pendant 12 heures à température ambiante puis on verse le mélange dans l'eau glacée et on extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme / méthanol; 99 : 1). On obtient 0.83 g d'un solide blanc.

5 Rendement : 31%

F : 88° C

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 3.99 (s, 3H); 4.11 (m, 4H); 5.90 (s, 1H); 6.91 (d, 1H); 7.36 (d, 1H); 7.42 (dd, 1H); 7.72 (t, 1H); 7.90 (dd, 1H).

Etape 2: 6-(1-méthyl-pyrazol-3-yl)-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 0.77 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1-méthyl-pyrazol-3-yl)-pyridine 15 (3.31 mmoles) selon un protocole analogue à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7, donne 0.48 g du produit du titre (2.51 mmoles) après purification par chromatographie sur colonne de silice (éluant : acétate d'éthyle).

Rendement : 75.8 %

F : 98-100°C

20 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 3.98 (s, 3H); 6.93 (d, 1H); 7.42 (d, 1H); 7.84 (m, 2H); 8.09 (dd, 1H); 10.12 (s, 1H);
IR (KBr) ν : 1710 cm^{-1} (C=O).

25 EXEMPLE 12 : Préparation du 6-isopropyl-pyridine-2-carbaldéhyde (IVi)

Etape 1 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropényl-pyridine

Dans une suspension de 5.25 g bromure de (méthyl)triphenylphosphonium (14.7 mmoles) dans 30 ml de tétrahydrofurane maintenue sous atmosphère d'azote, on ajoute par fractions 30 1.62 g de tertiobutylate de potassium (14.4 mmoles). On agite le mélange pendant 45 minutes puis on introduit goutte à goutte une solution de 0.95 g 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanone (4.92 mmoles) dans 5 ml de tétrahydrofurane. On agite le mélange pendant 12 heures

à température ambiante puis on le verse dans une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium. On extrait à l'acétate d'éthyle, la phase organique est lavée par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le résidu est repris dans l'éther diéthylique et on élimine le précipité formé par 5 filtration. Après évaporation du solvant, le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : hexane / acétate d'éthyle; 85 : 15). On obtient 0.67 g d'une huile jaune pâle.

Rendement: 71.6 %

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.22 (s, 3H); 4.16 (m, 4H); 5.31 (m, 1H); 5.87 (s, 1H); 5.91 (m, 1H);
7.44 (m, 2H); 7.70 (t, 1H).

Etape 2 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropyl-pyridine

Une suspension de 0.60 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropényl-pyridine (3.15 mmoles) et 15 0.10 g de palladium sur charbon à 10 %, dans 7 ml de méthanol est agitée vigoureusement sous faible pression d'hydrogène pendant 4 heures à température ambiante. Le solide est éliminé par filtration sur céléite puis on évapore le méthanol. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme / acétate d'éthyle; 97 : 3). On obtient 0.40 g d'une huile jaune pâle.

Rendement: 66 %

20 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.30 (d, 6H); 3.07 (m, 1H); 4.13 (m, 4H); 5.83 (s, 1H); 7.17 (d, 1H);
7.36 (d, 1H); 7.66 (t, 1H).

Etape 3 : 6-isopropyl-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 0.36 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-isopropyl-pyridine (1.87 mmole) selon un 25 protocole similaire à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7 donne 0.31 g du produit du titre (1.81 mmole) après purification par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme).

Rendement: 96.8 %

30 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.34 (d, 6H); 3.10 (m, 1H); 7.37 (m, 1H); 7.73 (d, 2H); 10.03 (s, 1H).

IR (film) ν : 1712 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 13 : Préparation du 6-oxazol-5-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (IVk)**Etape 1 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-oxazol-5-yl-pyridine**

On mélange 1 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (5.58 mmoles), 1.10 g de tosylméthylisocyanate (5.63 mmoles) et de 0.80 g de carbonate de potassium (5.79 mmoles) dans 15 ml de méthanol. La suspension est portée au reflux pendant 2 heures. On évapore le méthanol, on reprend le résidu par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium et on extrait par de l'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée puis concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : hexane / acétate d'éthyle; 50 : 50). On obtient 1.14 g d'une huile jaune.

Rendement: 93.6 %

^1H RMN (CDCl_3) δ : 4.13 (m, 4H); 5.86 (s, 1H); 7.48 (d, 1H); 7.63 (d, 1H); 7.77 (m, 2H); 7.95 (s, 1H).

15 Etape 2 : 6-oxazol-5-yl-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 0.95 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-oxazol-5yl-pyridine (4.35 mmoles) selon un protocole analogue à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7 donne 0.32 g du produit du titre après purification par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme / acétate d'éthyle; 80 :20).

20 Rendement: 42.3 %

F: 151°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 7.81-8.01 (m, 5H); 10.08 (s, 1H).

IR (KBr) ν : 1703 cm^{-1} (C=O).

25 EXEMPLE 14 : Préparation du 6-cyclopropyl-pyridine-2-carbaldéhyde (IVl)**Etape 1 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-vinyl-pyridine**

Un mélange de 3.10 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (17.3 mmoles), 9.26 g de bromure de (méthyl)triphenylphosphonium (25.9 mmoles) et de 4.80 g de carbonate de

30 potassium (34.8 mmoles) dans 60 ml de 1,4-dioxane, est maintenu au reflux pendant 5 heures.

Le solide est éliminé par filtration puis on évapore le solvant. Le résidu est repris dans l'acétate d'éthyle, la solution est lavée à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en

chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée. Après évaporation du solvant, on isole le composé du titre par chromatographie sur colonne de silice (éluant : hexane / acétate d'éthyle ; 80 : 20). On obtient 1.63 g d'une huile jaune.

Rendement : 53.2 %

- 5 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 5.47 (dd, 1H); 5.83 (s, 1H); 6.18 (dd, 1H); 6.83 (dd, 1H); 7.36 (m, 2H);
7.67 (t, 1H).

Etape 2: 2-cyclopropyl-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine

Dans une suspension de 2.71 g d'iodure de triméthylsulfonium (13.3 mmoles) dans 25 ml de tétrahydrofurane refroidie à -15°C, on introduit goutte à goutte 5.60 ml d'une solution de n-butyllithium 1.6 M dans l'hexane. On agite la solution à -15°C pendant 20 minutes sous azote, puis on ajoute goutte à goutte un solution de 1.57 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-vinyl-pyridine (8.90 mmoles) dans 5 ml de tétrahydrofurane. Après 1 heure d'agitation à -15°C, la suspension est agitée 3 heures à température ambiante. Le tétrahydrofurane est évaporé, on 15 reprend le résidu dans l'eau et on extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée par une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : hexane / acétate d'éthyle; 50 : 50). On obtient 1.24 g d'une huile incolore.

Rendement : 73 %

- 20 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 0.98 (m, 4H); 2.06 (m, 1H); 4.09 (m, 4H); 5.76 (s, 1H); 7.03 (dd, 1H);
7.25 (dd, 1H); 7.55 (t, 1H).

Etape 3: 6-cyclopropyl-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 1.14 g de 2-cyclopropyl-6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine (5.96 mmoles) selon 25 un protocole similaire à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7, donne 0.75 g du produit du titre après purification par chromatographie sur colonne de silice (éluant : hexane / acétate d'éthyle; 90 : 10).

Rendement: 85 %

- 1 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.09 (m, 4H); 2.10 (m, 1H); 7.33 (m, 1H); 7.68 (m, 2H); 9.96 (s, 1H).
30 IR (film) ν : 1713 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 15 : Préparation du 6-(1-fluoro-éthyl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVj)Etape 1: 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanol

Dans une solution de 0.90 g de 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanone (4.66 mmoles)

5 dans 15 ml de méthanol, on ajoute par fractions, 0.50 g de borohydure de potassium (9.27 mmoles). On agite 12 heures à température ambiante puis on évapore le méthanol et on reprend le résidu dans du chloroforme. La phase organique est lavée à l'eau puis séchée sur sulfate de sodium, filtrée, concentrée sous vide. On obtient 0.70 g d'une huile jaune pâle, utilisée dans l'étape suivante sans autre purification.

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.47 (d, 3H); 1.84 (s, 1H(échangeable)); 4.11 (m, 4H); 4.88 (m, 1H); 5.82 (s, 1H); 7.25 (d, 1H); 7.41 (d, 1H); 7.75 (t, 1H).

Etape 2: 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1-fluoro-éthyl)-pyridine

Dans une solution de 0.60 g de 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanol (3.07 mmoles)

15 dans 25 ml de dichlorométhane refroidie à -78°C et maintenue sous une atmosphère d'azote, on additionne 0.81 ml de trifluorosulfure de diéthylamine (6.14 mmoles). On agite 30 minutes à -78°C puis 2 heures à température ambiante. On verse lentement le mélange dans une solution aqueuse de bicarbonate de sodium à 10 %. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et le solvant est évaporé. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). On obtient 0.42 g d'une huile jaune.

Rendement pour les 2 étapes combinées: 53.4 %

^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.69 (dd, 3H); 4.11 (m, 4H); 5.77 (dq, 1H); 5.83 (s, 1H); 7.48 (d, 2H); 7.79 (t, 1H).

25

Etape 3 : 6-(1-fluoro-éthyl)-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 0.40 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1-fluoro-éthyl)-pyridine (2 mmoles) selon un protocole analogue à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7, donne 0.32 g du produit du titre sous la forme d'une huile jaune utilisée dans l'étape suivante sans autre purification.

^1H RMN (CDCl_3) δ : 1.72 (dd, 3H); 5.75 (dq, 1H); 7.70 (dd, 1H); 7.90 (m, 2H); 10.03 (s, 1H).

IR (film) ν : 1715 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 16 : Préparation du 6-(1-fluoro-méthyl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVm-1)

5

En procédant comme dans l'exemple 15 mais en remplaçant le 1-(6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridin-2-yl)-éthanol par le 1-(6-[1,3]dioxolan-2yl-pyridin-2-yl)-méthanol dans l'étape 2, on obtient le composé du titre sous forme d'un solide jaune.

F: 60°C

- 10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 5.55 (d, 2H, $J = 47 \text{ Hz}$); 7.68 (dd, 1H); 7.90 (m, 2H); 15.35 (s, 1H).
IR (KBr) ν : 1721 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 17 : Préparation du 6-(1,1-difluoro-méthyl)-pyridine-2-carbaldéhyde (IVm-2)

15

Etape 1 : 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1,1-difluoro-méthyl)-pyridine

Dans une solution de 2.40 g de 6-[1,3]dioxolan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (13.4 mmoles) dans 20 ml de chloroforme, on ajoute goutte à goutte 2.21 ml de trifluorosulfure de diéthylamine. On agite à température ambiante sous azote pendant 12 heures puis le mélange

- 20 est versé dans une solution glacée de bicarbonate de sodium à 20 %. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). On obtient 1.60 g d'une huile jaune.

Rendement: 59.3 %

- 25 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 4.11 (m, 4H); 5.85 (s, 1H); 6.65 (t, 1H); 7.63 (m, 2H); 7.88 (t, 1H).

Etape 2 : 6-(1,1-difluoro-méthyl)-pyridine-2-carbaldéhyde

La déprotection de 0.85 g de 2-[1,3]dioxolan-2-yl-6-(1,1-difluoro-méthyl)-pyridine (4.20 mmoles) selon un protocole similaire à celui utilisé dans l'étape 5 de l'exemple 7, donne 0.70

- 30 g du produit sous forme d'une huile jaune, utilisée dans l'étape suivante sans autre purification.

^1H RMN (CDCl_3) δ : 6.69 (t, 1H); 7.85 (m, 1H); 8.03 (m, 2H); 10.05 (s, 1H).

IR (film) ν : 1721 cm⁻¹ (C=O).

EXEMPLE 18 : Préparation du 6-formyl-pyridine-2-carboxylic acid méthyl ester
(IVo)

5

Une solution de 3 g de 6-hydroxyméthyl-pyridine-2-carboxylic acid méthyl ester (16.5 mmoles) dans 70 ml de 1,2-dichloroéthane contenant 15 g de dioxyde de manganèse (165 mmoles) est chauffée au reflux pendant 4 heures avec élimination de l'eau formée en continu. Le solide est éliminé par filtration sur céléite puis le dichlorométhane évaporé. Le 10 produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : dichlorométhane / acétate d'éthyle; 70 : 30). On récupère 2.33 g d'une huile jaune.

Rendement: 79 %

¹HRMN (CDCl₃) δ : 1.36 (t, 3H); 4.41 (m, 2H); 8.13 (dd, 1H); 8.24 (t, 1H); 8.32 (dd, 1H); 10.02 (s, 1H).

15 IR (film) ν : 1700 cm⁻¹ (C=O).

EXEMPLE 18a : Préparation du 5-méthyl -6-méthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde
(IVs-1)

20 Etape 1: (6-chloro-5-méthyl-pyridin-2-yl)-méthanol

Dans une solution de 1.20 g de 6-chloro-5-méthyl-pyridine-2-carboxylic acid éthyl ester (6.00 mmoles) et 10 ml d'éthanol maintenue à température ambiante, on ajoute par fractions 0.40 g de borohydure de sodium (10.5 mmoles). On agite pendant 4 heures puis le mélange est versé dans une solution aqueuse de chlorure de sodium et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). On récupère 0.69 g d'une huile incolore.

Rendement: 73 %

¹HR MN (CDCl₃) δ : 2.37 (s, 3H); 4.70 (s, 2H); 2.94 (s; large); 7.17 (d, 1H); 7.55 (d, 1H)

30

Etape 2 : (5-méthyl-6-méthylamino-pyridin-2-yl)-méthanol

0.96 g de (6-chloro-5-méthyl-pyridin-2-yl)-méthanol (6.09 mmoles) et 7 ml de méthylamine à 33% dans l'éthanol sont chauffés à 120°C dans une bombe pendant 96 heures. 2 ml de méthylamine à 33% dans l'éthanol sont ajoutés toute les 24 heures. Le mélange réactionnel est 5 concentré sous vide et le composé du titre isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: cyclohexane / acétate d'éthyle; 40 : 60).

On récupère 0.34 g d'un solide blanc.

Rendement: 37 %

F: 87°C

10 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.06 (s, 3H); 3.05 (d, 3H); 4.13 (s, 1H); 4.24 (s, 1H); 4.59 (d, 2H); 6.39 (d, 1H); 7.18 (d, 1H)

Etape 3 : 5-méthyl-6-méthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde

Une suspension de 0.33 g de (5-méthyl-6-méthylamino-pyridin-2-yl)-méthanol (2.17 mmoles), 15 1.6 g de dioxyde de manganèse (18.4 mmoles) dans 12 ml de chloroforme est chauffée au reflux pendant 1 heure. Les insolubles sont éliminés par filtration sur céléite puis le solvant évaporé sous vide. Le produit du titre est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant : chloroforme). On récupère 0.25 g d'un solide jaune.

Rendement: 77 %

20 F: 79°C

^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.15 (s, 3H); 3.12 (d, 3H); 4.36 (s, 1H); 7.22 (d, 1H); 7.35 (d, 1H); 9.93 (s, 1H)

EXAMPLE 18b : Préparation du 5-méthyl-6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde (IVs-2)

En procédant comme dans l'exemple 18a mais en remplaçant dans l'étape 2 la méthylamine à 33 % dans l'éthanol par de la diméthylamine à 33 % dans l'éthanol, on prépare le composé du titre obtenu sous forme d'une huile jaune.

30 ^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.37 (s, 3H); 2.93 (s, 6H); 7.45 (d, 1H); 7.50 (d, 1H); 9.93 (s, 1H)

EXEMPLE 18c : Préparation du 3-méthyl-6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde (IVs-3)

Dans une solution de 0.53 ml de N,N,N'-triméthyléthylène diamine (4.24 mmoles) et 10 ml de tétrahydrofurane refroidie à -60°C, on introduit 2.65 ml d'une solution de n-butyllithium 1.6M dans l'hexane. On agite la solution pendant 15 minutes à -40°C puis on la refroidie à -70°C et on introduit goutte à goutte une solution de 0.50 g de 6-chloro-pyridine-2-carbaldéhyde (3.53 mmoles) et 4 ml de tétrahydrofurane. La solution orange est agitée pendant 30 minutes à -70°C puis on introduit 1.28 ml de tétraméthyléthylènediamine (8.48 mmoles) puis après 10 minutes 5.30 ml d'une solution de n-butyllithium 1.6M dans l'hexane. La solution brune est agitée pendant 2 heures à -78°C puis on ajoute goutte à goutte 1.50 ml d'iodure de méthyle (25 mmoles). Après une heure d'agitation à -78°C puis 10 minutes à 20°C le mélange réactionnel est versé dans une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et le solvant évaporé. On récupère 0.23 g du produit du titre après purification par chromatographie sur colonne de silice (éluant: Hexane / acétate d'éthyle; 95 : 5).

Rendement : 41.9 %

^1H RMN (CDCl_3) δ : 2.64 (s, 1H); 7.42 (d, 1H); 7.61 (d, 1H); 10.09 (s, 1H)

IR (film) ν : 1710 cm^{-1} (C=O).

EXEMPLE 19 : Préparation du (4-aminométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone (V-I)

25 Etape 1 : (4-fluoro-4-hydroxyméthyl-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone
On dissout 11.9 g de (1-oxa-6-aza-spiro[2.5]oct-6-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone (44.12 mmoles) dans 20 ml de dichlorométhane. Dans la solution refroidie à 0°C et maintenue sous azote, on introduit 13 ml de complexe HF-pyridine (441 mmoles). On agite la solution pendant 12 heures à température ambiante puis on verse le mélange dans l'eau glacée. Le milieu est basifié par addition de carbonate de potassium puis extrait au chloroforme. La phase organique est lavée par une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 1N, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée sous vide. Le produit du titre est purifié par

recristallisation dans un mélange éthanol / acétate d'éthyle. On obtient 6.40 g d'une poudre cristalline blanche.

Rendement: 50 %

F: 188-90°C

5 Analyse C₁₃H₁₄ClF₂ NO₂:

Calc. % : C 53.90 H 4.87 Cl 12.24 N 4.83

Tr. : 54.08 4.86 12.28 4.70

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.35-2.15 (m, 4H); 1.63 (s, 1H (échangeable)); 2.95-3.50 (m, 3H); 3.64 (d, 2H); 4.29-4.70 (m, 1H); 7.12-7.32 (m, 2H); 7.47 (dd, 1H).

IR (KBr) ν: 1612 cm⁻¹ (C=O); 3328 cm⁻¹ (O-H).

10 Etape 2: toluène-4-sulfonic acid 1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl-méthyl ester

Dans une solution de 6.70 g de (4-fluoro-4-hydroxyméthyl-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone (23.12 mmoles) dans 40 ml de pyridine refroidie à 0°C et maintenue sous atmosphère d'azote, on ajoute lentement 4.87 g de chlorure de paratoluène sulfonyle (25.5

15 mmoles). On agite pendant 12 heures à température ambiante puis le mélange est versé dans l'eau glacée, on extrait par du chloroforme puis on lave la phase organique par une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 1N. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée puis concentrée sous vide. Le produit du titre est purifié par recristallisation dans un mélange dichlorométhane / éther diisopropylique. On obtient 7.73 g d'une poudre cristalline blanche.

20 Rendement: 76 %

F: 92°C

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.35-1.95 (m, 4H); 2.43 (s, 3H); 2.95-3.90 (m, 2H); 3.60 (dd, 1H); 3.97 (d, 2H); 4.25-4.70 (m, 1H); 7.15 (t, 1H); 7.25 (m, 2H); 7.34 (d, 1H); 7.44 (dd, 1H);

25 7.76 (d, 2H).

Etape 3: 2-[1-(chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl-méthyl]-isoindole-1,3-dione.

Un mélange de 5.42 g de toluène-4-sulfonic acid 1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl méthyl ester (12.2 mmoles) et de 2.96 g de phtalimide de potassium (16 mmoles) dans 70 ml de N,N-diméthylformamide est chauffé à 150 °C pendant 5 heures.

Le mélange est versé dans l'eau glacée puis on extrait au chloroforme. Après évaporation des solvants sous vide, le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / acétate d'éthyle; 90 : 10). On obtient 4.02 g d'une poudre cristalline blanche.

5 Rendement: 79 %

F: 133-34°C

Analyse C₂₁H₁₇F₂ClN₂O₃:

Calc. % : C 60.22 H 4.09 Cl 8.46 N 6.69

Tr. : 60.12 3.97 8.51 6.71

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.90 (m, 4H); 3.25 (m, 2H); 3.65 (m, 1H); 3.90 (d, 2H); 4.55 (m, 1H); 7.12 (t, 1H); 7.27 (m, 1H); 7.48 (dd, 1H); 7.75 (m, 2H); 7.88 (m, 2H).

10 IR (KBr) ν: 1716 et 1776 cm⁻¹ (C=O).

Etape 4 : (4-aminométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone

On mélange 0.10 g de 2-[1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-ylméthyl]-

15 isoindole-1,3-dione (0.238 mmole) et 0.50 ml d'éthanolamine (8.28 mmoles) puis on porte la solution obtenue à 55°C sous atmosphère d'azote pendant 2 heures. Le mélange est versé dans l'eau glacée puis extrait au chloroforme. La phase organique est lavée avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et le solvant évaporé. On obtient 0.06 g de produit du titre sous la forme d'une huile incolore, utilisé dans l'étape suivante sans autre purification.

20 ¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.21-1.75 (m, 4H dont 2H échangeables); 1.90 (m, 2H); 2.79 (d, 2H); 3.22 (m, 2H); 3.62 (m, 1H); 4.49 (m, 1H); 7.14 (t, 1H); 7.25 (m, 1H); 7.44 (dd, 1H).

EXAMPLE 20 : Préparation du (4-aminométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone (V-2)

25

En procédant comme dans l'exemple 19 mais en remplaçant dans l'étape 1 la (1-oxa-6-aza-spiro[2.5]oct-6-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone par la (1-oxa-6-aza-spiro[2.5]oct-6-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone, dans l'étape 2 la (4-fluoro-4-hydroxyméthyl-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone par la (4-fluoro-4-hydroxyméthyl-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone, dans l'étape 3 le toluène-4-sulfonic acid 1-(3-chloro-4-

30

fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl méthyl ester par le toluène-4-sulfonic acid 1-(3,4-dichloro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl- méthyl ester et dans l'étape 4 la 2-[1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-ylméthyl]-isoindole-1,3-dione par la 2-[1-(3,4-dichloro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-yl-méthyl]-isoindole-1,3-dione, on obtient le composé du titre
5 sous forme d'une huile jaune.

¹HRMN (CDCl₃) δ : 1.24-1.80 (m, 4H dont 2H échangeables); 1.94 (m, 2H); 2.82 (d, 2H); 3.28 (m, 2H); 3.59 (m, 1H); 4.52 (m, 1H); 7.26 (m, 1H); 7.48 (m, 2H).

EXEMPLE 20a : Préparation du (4-aminométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-méthyl- phényl)-méthanone (V-3)

En procédant comme dans l'exemple 19 mais en utilisant comme produit de départ la (1-oxa-6-aza-spiro [2,5]oct-6-yl)-(3-chloro-4-méthyl-phényl)-méthanone, on obtient le composé du titre sous forme d'une huile jaune.

15 ¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.23 (m, 2H); 1.59 (m, 2H); 1.95 (m, 2H); 2.40 (s, 2H); 2.87 (d, 2H); 3.14 (m, 1H); 3.37 (m, 1H); 3.60 (m, 1H); 4.56 (m, 1H); 7.21 (dd, 1H); 7.27 (d, 1H); 7.39 (d, 1H)

EXEMPLE 21 : Préparation du (4-azidométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone (VI-1)

On mélange 0.70 g de toluène-4-sulfonic acid 1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-ylméthyl ester (1.57 mmole), 0.308 g d'azoture de sodium (4.70 mmoles) et 0.20 g d'azoture de tétrabutylammonium (0.70 mmole) dans 3.50 ml de diméthylsulfoxyde. On porte
25 le mélange à 110 °C sous atmosphère d'azote pendant 20 heures. On verse le mélange réactionnel dans l'eau glacée puis on extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne d'alumine neutre (éluant : hexane / acétate d'éthyle; 70 : 30); On obtient 0.313 g
30 d'une huile jaune.

Rendement : 63 %

¹HRMN (CDCl₃) δ: 1.63 (m, 2H); 1.98 (m, 2H); 3.25 (m, 2H); 3.36 (d, 2H); 3.66 (m, 1H); 4.54 (m, 1H); 7.14-7.50 (m, 3H).

IR (film) υ : 1635 cm⁻¹ (C=O); 2102 cm⁻¹ (N₃).

5 EXEMPLE 22 : Préparation du (4-azidométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone (VI-2)

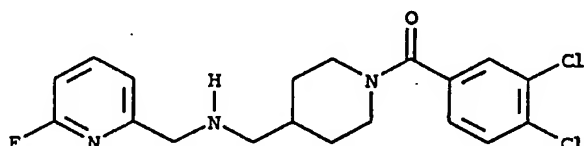
De façon analogue à l'exemple 21 mais en partant du toluène-4-sulfonic acid 1-(3,4-dichlorobenzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-ylméthyl ester à la place du toluène-4-sulfonic acid 1-(3-chloro-4-fluoro-benzoyl)-4-fluoro-pipéridin-4-ylméthyl ester, on obtient le produit du titre sous forme d'une huile jaune.

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.55 (m, 2H); 1.96 (m, 2H); 3.20 (m, 2H); 3.33 (d, 2H); 3.60 (m, 1H); 4.54 (m, 1H); 7.20 (dd, 1H); 7.47 (m, 2H).

IR (film) υ: 1638 cm⁻¹ (C=O); 2102 cm⁻¹ (N₃).

15

EXEMPLE 23: Préparation du (3,4-dichloro-phényl)-(4-[(6-fluoro-pyridin-2-yl)méthyl]-amino)-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone (I-51)



20

On mélange 0.29 g de 6-fluoro-pyridine-2-carbaldéhyde (2.31 mmoles) et 0.264 g de pipéridin-4-ylméthylamine (2.31 mmoles) dans 20 ml de benzène. On porte la solution au reflux sous atmosphère d'azote pendant 2 heures avec élimination de l'eau formée en continu.

On évapore le solvant puis on reprend le résidu dans 2 ml de tétrahydrofurane. La solution obtenue est refroidie à 0°C, on additionne successivement 0.50 ml de triéthylamine (3.50 mmoles) puis goutte à goutte 0.469 g de chlorure de 3,4-dichlorobenzoyle (2.24 mmoles) dilué dans 1 ml de tétrahydrofurane. On agite pendant 2 heures à température ambiante. On ajoute 10 ml de méthanol puis par fractions, 0.25 g de borohydrure de potassium (4.62 mmoles). Après 4 heures à température ambiante, les solvants sont évaporés, le résidu est repris dans

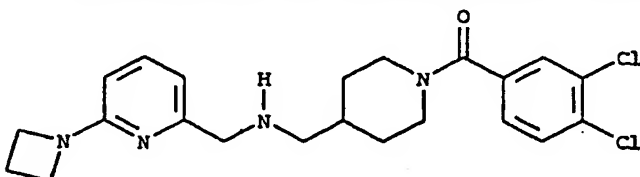
l'eau et extrait au chloroforme. La phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / méthanol; 95 : 5). On obtient 0.40 g d'un solide jaune.

Rendement: 40 %

5 F: 78°C

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.18 (m, 2H); 1.77 (m, 3H); 1.99 (s, 1H (échangeable)); 2.52 (d, 2H); 2.86 (m, 2H); 3.66 (m, 1H); 3.82 (s, 2 H); 4.67 (m, 1H); 6.78 (dd, 1H); 7.22 (m, 2H); 7.46 (m, 2H); 7.72 (q, 1H).

10 EXEMPLE 24 : Préparation du (4-{{(6-azétidin-1-yl)-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-3,4-dichloro-phényl)-méthanone (I-17)



Dans une solution de 0.70 g de (3,4-dichloro-phényl)-(4-{{(6-fluoro-pyridine-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone (1.77 mmoles) dans 10 ml de tétrahydrofurane on ajoute 0.121 g d'azétidine (3.15 mmoles). On porte la solution à 100°C pendant 32 heures. Le solvant est évaporé sous vide puis le résidu est repris dans l'eau, extrait au chloroforme. La phase organique est lavée à l'eau puis avec une solution saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice (éluant: chloroforme / méthanol; 90 : 10). On obtient 20 0.401 g d'une huile jaune.

Rendement : 52.3 %

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.22 (m, 2H); 1.78 (m, 3H); 2.13 (s, 1H (échangeable)); 2.34 (m, 2H); 2.51 (d, 2H); 2.75 (m, 1H); 3.01 (m, 1H); 3.60 (m, 1H); 3.69 (s, 2H); 3.97 (t, 4H); 4.61 (m, 1H); 6.10 (d, 1H); 6.48 (d, 1H); 7.18 (dd, 1H); 7.34 (dd, 1H); 7.42 (m, 2H).

25

On dissout 0.34 g du produit du titre (0.784 mmole) dans 1 ml d'éthanol puis on ajoute 0.067 g d'acide oxalique (0.745 mmole). Après dissolution, le sel est précipité par addition d'acétate d'éthyle, filtré, lavé à l'acétate d'éthyle puis séché à 50 °C sous vide. On obtient 0.290 g de l'oxalate du composé du titre sous la forme d'une poudre cristalline blanche.

F: 220-21°C

Analyse C₂₄H₂₈Cl₂N₄O₅:

Calc. % : C 55.07 H 5.39 Cl 13.55 N 10.70

Tr. : 54.87 5.41 13.29 10.63

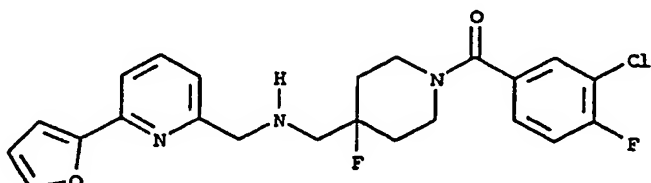
¹H RMN (DMSO_d6) δ: 1.19 (m, 2H); 1.80 (m, 2H); 2.00 (m, 1H); 3.35 (m, 2H); 2.75 (m, 1H); 2.88 (d, 2H); 3.04 (m, 1H); 3.49 (m, 1H); 3.95 (t, 4H); 4.09 (s, 2H); 4.39 (m, 1H); 6.31

5 (d, 1H); 6.68 (d, 1H); 7.35 (dd, 1H); 7.53 (t, 1H); 7.65 (d, 1H); 7.70 (d, 1H).

IR (KBr) ν: 1632 et 1710 cm⁻¹ (C=O).

EXEMPLE 25 : Préparation du (3-chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-furan-2-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-pipéridin-1-yl)-méthanone

10 (I-32)



On mélange 0.687 g de (4-aminométhyl-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone (2.38 mmoles) et 0.371 g de 6-furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde (2.38 mmoles)

15 dans 25 ml de toluène. La solution est chauffée au reflux sous atmosphère d'azote pendant 2 heures en éliminant l'eau formée en continu. Le toluène est évaporé, le résidu est repris dans 25 ml de méthanol puis on ajoute par fractions, 0.257 g de borohydrure de potassium (4.51 mmoles). On agite le mélange réactionnel pendant 5 heures à température ambiante puis on évapore le méthanol. On reprend le résidu dans le chloroforme, la phase organique est lavée

20 à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée sous vide. Le produit du titre est isolé par chromatographie sur colonne de silice, (éluant : chloroforme / méthanol; 98 : 2). On obtient 0.65 g d'une huile jaune.

Rendement: 61.2 %

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.40-2.20 (m, 5H dont 1H échangeable); 2.81 (d, 2H); 3.28 (m, 2H); 3.57 (m, 1H); 3.94 (s, 2H); 4.48 (m, 1H); 6.51 (q, 1H); 7.02 (d, 1H); 7.19 (m, 4H); 7.55 (m, 3H).

5 On dissout 0.620 g du produit du titre (1.39 mmole) dans 20 ml d'éthanol puis on ajoute 0.160 g d'acide fumarique (1.38 mmole). On concentre la solution, le sel est précipité par addition d'accétate d'éthyle, filtré, lavé à l'accétate d'éthyle puis séchée sous vide à 50 °C. On obtient 0.520 g du fumarate du composé du titre sous la forme d'une poudre cristalline blanche.

F: 158°C

10 Analyse C₂₇H₂₆ClF₂N₃O₆:

Calc. % : C 57.71 H 4.66 Cl 6.31 N 7.48

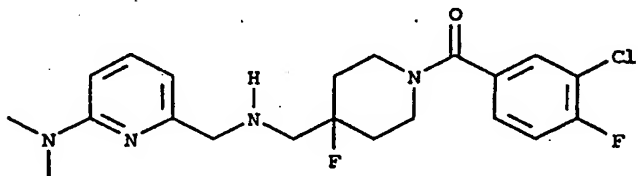
Tr. : 57.96 4.70 6.31 7.45

¹H RMN (DMSO-d₆) δ: 1.72 (m, 1H); 1.85 (m, 3H); 2.81 (d, 2H); 2.95-3.55 (m, 3H); 3.91 (s, 2H); 4.25 (m, 1H); 6.60 (s, 2H); 6.64 (q, 1H); 7.09 (d, 1H); 7.34 (d, 1H); 7.47 (m, 2H); 7.62 (m, 2H); 7.82 (t, 2H).

IR (KBr) υ: 1621 et 1701 cm⁻¹ (C=O).

15

EXEMPLE 26 : Préparation du (3-chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl]-amino}-méthyl)-pipéridin-1-yl)-méthanone (I-13)



20

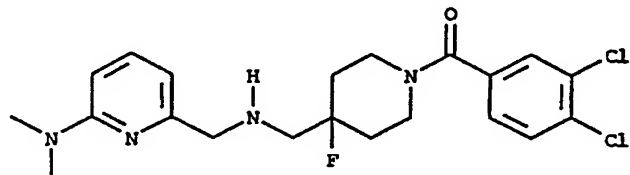
En procédant comme dans l'exemple 25 mais en remplaçant le 6-furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde par le 6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde, on obtient le composé du titre sous la forme d'une huile jaune après purification sur colonne de silice, (éluant: chloroforme / méthanol ; 97 : 3).

25 Rendement: 69.5 %

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.57 (m, 1H); 1.73 (m, 1H); 2.00 (m, 2H); 2.15 (s, 1H (échangeable); 2.75 (d, 2H); 3.04 (s, 6H); 3.25 (m, 2H); 3.55 (m, 1H); 3.72 (s, 2H); 4.62 (m, 1H); 6.34 (d, 1H); 6.43 (d, 1H); 7.14 (t, 1H); 7.27 (m, 1H); 7.35 (dd, 1H); 7.46 (dd, 1H).

- 5 On dissout 0.650 g du produit du titre (1.53 mmole) dans 20 ml d'éthanol puis on ajoute 0.170 g d'acide fumarique (1.46 mmole). On concentre la solution, le sel est précipité par addition d'acétate d'éthyle, filtré, lavé à l'acétate d'éthyle puis séchée sous vide à 50°C. On obtient 0.560 g du fumarate du composé du titre sous la forme d'une poudre cristalline blanche.
- 10 F: 159°C
- Analyse C₂₅H₂₉ClF₂N₄O₅:
- | | | | | |
|---------|-----------|--------|---------|---------|
| Calc. % | : C 55.71 | H 5.42 | Cl 6.58 | N 10.40 |
| Tr. | : 55.87 | 5.39 | 6.52 | 10.38 |
- ¹H RMN (DMSO-d₆) δ: 1.65 (m, 1H); 1.85 (m, 3H); 2.82 (d, 2H); 3.00 (s, 6H); 3.10-3.60 (m, 3H); 3.75 (s, 2H); 4.25 (m, 1H); 6.50 (d, 1H); 6.59 (d, 1H); 6.60 (s, 2H); 7.46 (m, 3H); 7.68 (dd, 1H).
- 15 IR (KBr) ν: 1637, 1686 et 1700 cm⁻¹ (C=O).

EXEMPLE 27 : Préparation du (3,4-dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl]-aminol-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone (I-14)



20

- En procédant comme dans l'exemple 25 mais en remplaçant le 6-furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde par le 6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde et la (4-aminométhyl-4-fluoropipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone par la (4-aminométhyl-4-fluoropipéridin-1-yl)-(3,4-dichloro-phényl)-méthanone, on obtient le composé du titre sous la forme d'une huile jaune après purification sur colonne de silice (éluant : acétate d'éthyle).

Rendement : 57.8%

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.40-1.85 (m, 2H); 2.02 (s, 1H (échangeable)); 2.04(m, 2H); 2.76 (d, 2H); 3.05 (s, 6H); 3.10-3.65 (m, 3H); 3.73 (s, 2H); 4.48 (m, 1H); 6.35 (d, 1H); 6.44 (d, 1H); 7.20 (dd, 1H); 7.36 (dd, 1H); 7.47 (m, 2H).

5 On dissout 0.450 g du produit du titre (1.02 mmole) dans 10 ml d'éthanol puis on ajoute 0.115 g d'acide fumrique (0.99 mmole). On concentre la solution, la cristallisation est amorcée par addition d'acétate d'éthyle. Le précipité est filtré, lavé à l'acétate d'éthyle puis séché sous vide à 50°C. On obtient 0.470 g de fumarate du composé du titre sous la forme d'une poudre cristalline blanche.

10 F: 174°C

Analyse C₂₅H₂₉Cl₂FN₄O₅:

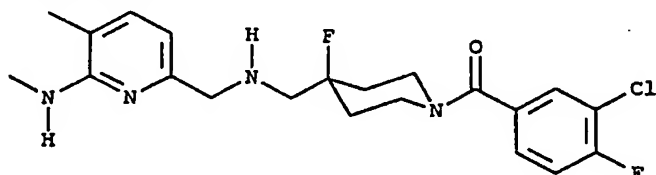
Calc.% : C 54.06	H 5.26	Cl 12.77	N 10.09
Tr : 53.82	5.34	12.61	9.83

15 ¹H RMN (DMSO-d₆) δ: 1.71 (m, 1H); 1.83 (m, 1H); 2.79 (d, 2H); 2.99 (s, 6H); 3.05-3.50 (m, 3H); 3.72 (s, 2H); 4.23 (m, 1H); 6.48 (d, 1H); 6.56 (d, 1H); 6.58 (s, 2H); 7.37 (dd, 1H); 7.44 (dd, 1H); 7.69 (m, 2H).

IR (KBr) υ: 1636 et 1702 cm⁻¹ (C=O).

EXEMPLE 28 : Préparation du (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(5-

**20 méthyl-6-méthylamino-pyridine-2-ylméthyl}-amino]-méthyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone (I-55)**



En procédant comme dans l'exemple 25 mais en remplaçant le 6-furan-2-yl-pyridine-2-

25 carbaldéhyde par le 5-méthyl-6-méthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde, on obtient le composé du titre sous la forme d'une huile jaune après purification sur colonne de silice (éluant : dichlorométhane / méthanol; 95 : 5).

Rendement: 55.6%

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.60 (m, 2H); 1.98 (m, 6H); 2.72 (d, 2H); 2.95 (s, 3H); 3.11 (m, 1H); 3.32 (m, 1H); 3.51 (m, 1H); 3.68 (s, 2H); 4.08 (s, 1H); 4.44 (m, 1H); 6.38 (d, 1H); 7.10 (m, 2H); 7.21 (m, 1H); 7.42 (dd, 1H)

5 La salification du produit du titre par l'acide fumarique dans l'éthanol donne 0.345 g de fumarate du composé du titre sous la forme d'une poudre cristalline blanche.

F: 163-64°C

Analyse C₂₅H₂₉ClF₂N₄O₅:

Calc. %: C 55.71 H 5.42 Cl 6.58 N 10.39

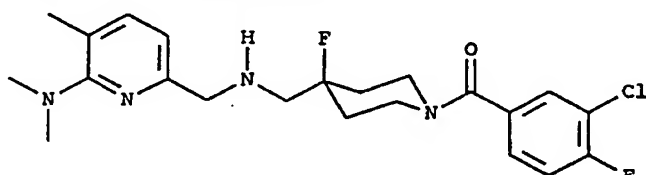
10 Tr. : 55.64 5.42 6.46 10.36

¹H RMN (DMSO-d₆) δ: 1.72 (m, 2H); 1.78 (m, 3H); 2.00 (s, 3H); 2.80 (d, 2H); 2.83 (s, 3H); 3.06 (m, 1H); 3.25 (m, 1H); 3.51 (m, 1H); 3.69 (s, 2H); 4.26 (m, 1H); 5.91 (d, 1H); 6.44 (d, 1H); 6.59 (s, 2H); 7.15 (d, 1H); 7.46 (m, 2H); 7.65 (dd, 1H)

IR (KBr) υ: 1638 et 1690 cm⁻¹

15

EXEMPLE 29 : Préparation du (3-chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-[(5-méthyl-6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl]-aminol-méthyl)-pipéridin-1-yl)-méthanone (I-61)



20

En procédant comme dans l'exemple 25 mais en remplaçant le furan-2-yl-pyridine-2-carbaldéhyde par le 5-méthyl-6-diméthylamino-pyridine-2-carbaldéhyde et le solvant de réaction (toluène) par du benzène, on isole le composé du titre par chromatographie sur colonne de silice (éluant : acétate d'éthyle / méthanol; 98 : 2).

25 Rendement: 66.7%

¹H RMN (CDCl₃) δ: 1.68 (m, 2H); 2.04 (m, 2H); 2.26 (s, 3H); 2.80 (d, 2H); 2.85 (s, 6H); 3.17 (m, 1H); 3.39 (m, 1H); 3.60 (m, 1H); 3.79 (s, 2H); 4.52 (m, 1H); 6.69 (d, 1H); 7.17 (t, 1H); 7.28 (m, 2H); 7.48 (d, 1H)

La salification du produit du titre par l'acide oxalique dans l'éthanol donne 0.46 g d'oxalate du composé du titre sous forme d'une poudre cristalline blanche.

F: 205°C

Analyse C₂₄H₂₉ClF₂N₄O₅:

5 Calc.% : C 54.70 H 5.55 Cl 6.73 N 10.63

Tr. : 54.62 5.55 6.76 10.48

¹H RMN (DMSO-d₆) δ: 1.75 (dt, 1H); 1.85 (m, 2H); 1.98 (m, 1H); 2.24 (s, 3H); 2.82 (s, 6H); 3.07 (m, 1H); 3.18 (d, 2H); 3.26 (m, 1H); 3.44 (m, 1H); 4.08 (s, 2H); 4.30 (m, 1H); 6.89 (d, 1H); 7.45 (m, 3H); 7.67 (dd, 1H)

10 IR (KBr) υ: 1636 et 1704 cm⁻¹

Les composés de formule générale (I), obtenus à partir des intermédiaires ou d'intermédiaires analogues à ceux des exemples 1 à 22, selon les procédés similaires à ceux des exemples 23 à 29 et comportant les substituants désirés sont rassemblés dans le tableau 1 ci-après.

15

Dérivés de formule (I) :

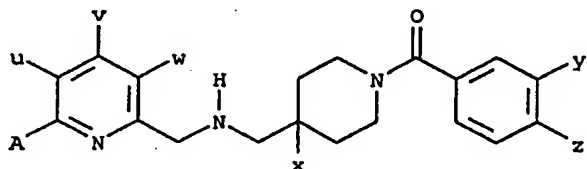
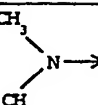
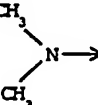
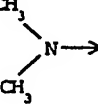
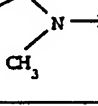
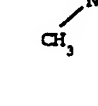
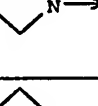
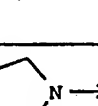
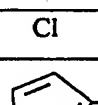
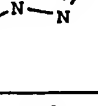
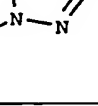


Tableau 1

N°	A	u	v	w	x	y	z	SEL	F°C
I-1		H	H	H	H	Cl	Cl	maleate	152-54
I-2		H	H	H	H	Cl	F	fumarate	181-83
I-3		H	H	H	H	CH ₃	Cl	fumarate	180-82
I-4		H	H	H	H	Cl	H	oxalate	174-76
I-5		H	H	H	H	CH ₃	H	fumarate	188-90
I-6		H	H	H	F	Cl	Cl	hemifumarate	138-40
I-7		H	H	H	H	Cl	Cl	maleate	125-30
I-8		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	168-70
I-9		H	H	H	H	Cl	Cl	hemifumarate	174-76
I-10		H	H	H	H	Cl	Cl	maleate	117-19
I-11		H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	167-68

I-12		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	175-77
I-13		H	H	H	F	Cl	F	Confère exemple 26	
I-14		H	H	H	F	Cl	Cl	Confère exemple 27	
I-15		H	H	H	F	Cl	Cl	oxalate	203-05
I-16		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	186-88
I-17		H	H	H	H	Cl	Cl	Confère exemple 24	
I-18		H	H	H	F	Cl	Cl	oxalate	215-17
I-19		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	203-05
I-20	Cl	H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	174-76
I-21		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	149-51
I-22		H	H	H	F	Cl	Cl	oxalate	150-52

I-23		H	H	H	F	Cl	Cl	oxalate	186-88
I-24		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	206-08
I-25		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	187-89
I-26		H	H	H	F	Cl	Cl	hemifumarate	146-48
I-27		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	209-11
I-28		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	208-10
I-29		H	H	H	F	Cl	Cl	hemifumarate	172-74
I-30		H	H	H	H	Cl	Cl	hemifumarate	178-80
I-31		H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	157-59
I-32		H	H	H	F	Cl	F	Confère exemple 25	
I-33		H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	189-91
I-34		H	H	H	F	Cl	Cl	oxalate	182-84

I-35		H	H	H	F	Cl	Cl	hemifumarate	139-141
I-36		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	164-66
I-37	CH ₃	H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	156-58
I-38		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	148-50
I-39		H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	161-63
I-40	FCH ₂	H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	159-61
I-41	F ₂ CH	H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	160-62
I-42	F ₂ CH	H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	152-54
I-43		H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	134-36
I-44		H	H	H	H	Cl	Cl	maleate	135-37
I-45		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	142-44
I-46	CH ₃ O	H	H	H	H	Cl	Cl	maleate	150-52
I-47	CH ₃ O	H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	139-41

I-48		H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	144-46
I-49		H	H	H	H	Cl	Cl	fumarate	168-70
I-50	CH ₃ S	H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	142-44
I-51	F	H	H	H	H	Cl	Cl	oxalate	182-84
I-52	F	H	H	H	F	Cl	Cl	fumarate	142-44
I-53	H	H	H	F	H	Cl	Cl	fumarate	156-58
I-54	H	H	Cl	H	H	Cl	Cl	maleate	150-52
I-55		CH ₃	H	H	F	Cl	F	Confère exemple 28	
I-56		H	H	H	F	Cl	F	oxalate	199-201
I-57		H	H	H	F	Cl	F	Fumarate	145-47
I-58		H	H	H	F	Cl	F	Oxalate	174-75
I-59		H	H	H	F	Cl	F	Fumarate	164-65
I-60		H	H	H	F	Cl	CH ₃	Fumarate	167-68
I-61		CH ₃	H	H	F	Cl	F	Confère exemple 29	

I-62		H	H	H	F	Cl	F	Oxalate	178-79
I-63		H	H	CH3	F	Cl	Cl	Oxalate	169-71
I-64		H	H	H	F	Cl	F	Fumarate	174-75
I-65	H	CH3	H	H	F	Cl	Cl	Fumarate	163-64
I-66	H	CH3	H	H	F	Cl	F	Fumarate	156-58
I-67		H	H	H	F	Cl	F	Oxalate	198-99
I-68		H	CH3	H	F	Cl	F	Fumarate	140-42
I-69	Cl	CH3	H	H	F	Cl	F	Fumarate	173-75
I-70		CH3	H	H	F	Cl	F	Fumarate	172-73
I-71		CH3	H	H	F	Cl	H	Fumarate hemi-hydrate	173-74

ETUDE PHARMACOLOGIQUE DES COMPOSES DE L'INVENTION**1- Mesure de l'affinité des composés de l'invention pour les récepteurs 5-HT_{1A}****5 PROTOCOLE**

L'affinité *in vitro* des composés de l'invention pour les récepteurs 5-HT_{1A} a été déterminée par la mesure du déplacement de la (³H)8-OH-DPAT (TRK 850; 160-240 Ci/mmol).

L'étude de la liaison au récepteur 5-HT_{1A} est réalisée comme décrit par Sleight et Peroutka
10 (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmac. 1991, 343, 106-16). Pour ces expérimentations,
des cortex cérébraux de rat sont utilisés. Après décongélation du cerveau dans du tampon
Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.40 à 25°C, le cortex cérébral est prélevé et homogénéisé dans 20
volumes de tampon maintenu à 4°C. L'homogénat est centrifugé à 39000 g pendant 10
minutes, le culot de centrifugation est mis en suspension dans le même volume de tampon et
15 centrifugé à nouveau. Après une nouvelle mise en suspension dans les mêmes conditions,
l'homogénat est incubé pendant 10 minutes à 37°C puis centrifugé à nouveau. Le culot final
est mis en suspension dans du tampon de réaction froid Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.40 à
25°C contenant 10 mmoles de pargyline, 4 mmoles de CaCl₂ et 0.10% d'acide ascorbique. La
concentration finale de tissu dans le milieu d'incubation est de 10 mg/tube.

20

Les tubes de réaction contiennent 0.10 ml de (³H)8-OH-DPAT (0.20 mmole en final), 0.10 ml
de produit à tester 6-7 concentrations et 0.80 ml de tissu. La liaison non spécifique est définie
en utilisant 10 mmoles de 5-HT. Les tubes de réaction sont incubés à 23°C pendant 30
minutes puis leur contenu est rapidement filtré sous vide sur filtres Whatman GF/B, les tubes
25 sont rincés avec 2 fois 5 ml de tampon Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.4 à 25°C. La
radioactivité recueillie sur le filtre est analysée en scintillation liquide en ajoutant 4ml de
liquide scintillant (Emulsifier Safe, Packard). Toutes les expériences sont réalisées en triple.

2- Mesure de l'affinité des composés de l'invention pour les récepteurs D₂.

PROTOCOLE

L'affinité *in vitro* des composés de l'invention pour les récepteurs dopaminergiques D₂, a été
5 déterminée par la mesure du déplacement du (³H) YM-09151-2 (NET-1004 70-87 Ci/mmol). L'étude de la liaison au récepteur D₂ est réalisée comme décrit par Niznik (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. Methods, 1985, 329, 333-38). Pour ces expérimentations, on utilise le striatum de rat. Après décongélation du cerveau dans du tampon Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.40 à 25°C, le striatum est prélevé et homogénéisé dans 40 volumes de tampon
10 maintenu à 4°C. L'homogénat est centrifugé à 20000 g pendant 10 minutes, le culot de centrifugation est mis en suspension dans le même volume de tampon et centrifugé à nouveau. Le culot final est mis en suspension dans du tampon de réaction froid Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.40 à 25°C contenant 120 mmoles de NaCl et 5 mmoles de KC1. La concentration finale de tissu dans le milieu d'incubation est de 2 mg/tube. Les tubes de réaction contiennent
15 0.20 ml de [³H]YM-09151-2 (0.05 mmole en final), 0.20 ml de produit à tester 6-7 concentrations et 1.60 ml de tissu. La liaison non spécifique est définie en utilisant 1 mmole de (+)-Butaclamol. Les tubes de réaction sont incubés à 23°C pendant 60 minutes puis leur contenu est rapidement filtré sous vide sur filtres Whatman GF/B, les tubes sont rincés 2 fois avec 5 ml de tampon Tris-HCl 50 mmoles, pH = 7.40 à 25°C. La radioactivité recueillie sur
20 le filtre est analysée en scintillation liquide en ajoutant 4 ml de liquide scintillant (Emulsifier Safe, Packard). Toutes les expériences sont réalisées en triple.

RESULTATS

Les constantes d'inhibition (Ki) des produits de l'invention sont estimées à partir des expérimentations de déplacement en utilisant le programme de régression non-linéaire RADLIG version 4 de EBDA (Equilibrium Binbing Data Analysis) (Biosoft, Cambridge, UK, Mc Pherson, 1985). Les constantes de dissociation des ligands radioactifs utilisées dans les calculs sont de 0.31 mmole pour (³H)8-OH-DPAT et de 0.036 mmole pour (³H)YM-09151-2. Les valeurs de pKi (-logKi) sont données sous forme de moyenne ± SEM d'au moins 3 expérimentations. Le tableau 2 donne, à titre l'exemple, les pKi (D2) ainsi que la sélectivité 5-HT1A / D2 pour plusieurs composés de l'invention, par rapport à la Buspirone et à la 8-OH-DPAT choisis comme produits de références.

Tableau 2

Composé N°	pKi 5-HT _{1A}	pKi D ₂	Sélectivité 5-HT _{1A} / D ₂	LLR p.o (60 minutes) ED ₅₀ mg/Kg
I-55	10.12	5.89	16982	0.08
I-13	9.92	6.56	2291	0.31
I-56	9.86	5.99	7414	0.08
I-58	9.73	6.63	1259	0.31
I-59	9.69	5.99	5011	0.31
I-11	9.67	6.40	1862	0.31
I-14	9.61	6.48	1349	0.31
I-32	9.55	5.65	7942	0.31
I-61	9.50	6.22	1906	0.08
I-62	9.34	5.12	16594	0.31
I-65	9.24	< 5	> 10000	0.31
8-OH-DPAT	8.85	6.26	389	5
Buspirone	7.65	7.49	1.5	20

- 5 Les composés de formule générale (I) sont donc des ligands très puissants des récepteurs 5-HT_{1A} et se révèlent très sélectifs vis à vis des récepteurs D₂.

3- Evaluation de l'activité agoniste des récepteurs 5-HT_{1A} des composés de l'invention *in vivo*.

PROTOCOLE

On utilise des rats mâles Sprague Dawley (ICO: OFAD [IOPS], Iffa Credo, France) pesant
5 160-180 g à leur arrivée et 180-200 g au début des tests. Les animaux sont placés en
quarantaine de 4 à 8 jours avec un accès libre à la nourriture standardisée de laboratoire avant
leur utilisation dans les expérimentations. Les animaux sont hébergés individuellement dans
des cages en plastique sur portoir, (28 cm x 21 cm x 18 cm) avec un sol grillagé (RC Iffa
Credo), 24 heures avant les tests. Grâce à un distributeur automatique, de l'eau filtrée à 0.22
10 µm, est disponible à volonté. La zone de quarantaine et le laboratoire d'expérimentation sont
climatisés (température: 22 +- 1°C; degré hygrométrique: 55 +- 5 %) et éclairés de 7 heure à
19 heure. Tous les rats sont traités suivant l'éthique des animaux de laboratoire (Guide for the
Care and Use of Laboratory Animals, U.S. Department of Agriculture. Public Health Service.
National Institutes of Health publication N° 85-23, Revised 1985), et le protocole (n° 15) est
15 réalisé en accord avec les recommandations du comité d'éthique local des animaux de
recherche.

Les méthodes utilisées sont essentiellement identiques à celles décrites précédemment (Drug.
Dev. Res. 1992, 26, 21-48; Eur. J. Pharmacol. 1995, 281, 219-28).

20 On observe le comportement de l'animal pendant une période de 10 minutes chacune, centrée
à t60 minutes, après administration par voie orale. Quatre animaux sont observés
individuellement durant la période de 10 minutes (de t55 à t65); les 4 rats sont observés à tour
de rôle, toutes les 15 secondes, durée de l'observation 10 secondes par animal. Durant
25 chacune de ces périodes d'observation, on note la présence (1) ou l'absence (0) de la rétraction
de la lèvre inférieure (LLR) de l'animal. On considère qu'il y a rétraction de la lèvre inférieure
si l'animal présente des signes ininterrompus durant au moins 3 secondes. Ce cycle est répété
10 fois durant une période de 10 minutes, ainsi, la fréquence d'un comportement peut varier
de 0 à 10 pour chaque période d'observation. Chaque jour, deux animaux de chaque groupe
30 reçoivent la même dose du même produit.

Les produits sont dissous dans de l'eau distillée ou sont mis en suspension dans une solution aqueuse de Tween 80 (2 gouttes / 10 ml d'eau distillée). Les produits sont administrés dans un volume de 10 ml / kg et les doses sont exprimées en poids de base. L'ordre d'administration des produits et des doses est randomisé.

5

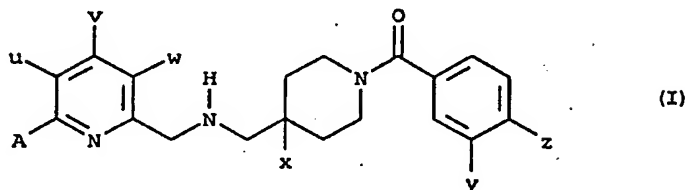
RESULTATS

Le tableau 2 donne, à titre d'exemple, les doses actives (ED_{50}) pour certains dérivés de l'invention par rapport à la Buspirone et à la 8-OH-DPAT.

Les résultats des essais montrent donc que certains composés de formule générale (I) possèdent une activité agoniste au niveau des récepteurs $5-HT_{1A}$, après administration orale chez le rat, très supérieure à celle des produits de référence.
10

REVENDICATIONS

1- Dérivés de la pyridin-2-yl-méthylamine de formule (I) :



5 dans laquelle :

- u représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque u est un radical méthyl alors v et w représentent un atome d'hydrogène;
- 10 v représente un atome d'hydrogène ou un atome de chlore ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque v représente un atome de chlore ou un radical méthyl alors u et w représentent un atome d'hydrogène;
- w représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un radical méthyl avec la réserve que lorsque w représente un atome de fluor ou un radical méthyl alors u et v représentent un atome d'hydrogène;
- 15 x représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor;
- y représente un atome de chlore ou un radical méthyl;
- z représente un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore ou un radical méthyl;
- 20 A représente:
 - un atome d'hydrogène ou un atome de fluor ou un atome de chlore;
 - un radical alkyl en C₁-C₅, i.e. un reste d'hydrocarbures aliphatique saturé à chaîne droite ou ramifiée, contenant 1 à 5 atomes de carbone tel que méthyl, éthyl, propyl, butyl, pentyl, isopropyl, 1-méthyl-éthyl, 1-méthyl-propyl, 1-méthyl-butyl, 2-méthyl-propyl, 2-méthyl-butyl ou 3-méthyl-butyl, 1-éthyl-propyl, 2-éthyl-propyl;

- un radical fluoroalkyl tel que monofluorométhyl (-CH₂F) ou difluorométhyl (-CHF₂) ou trifluorométhyl (-CF₃) ou 1-fluoro-1-éthyl (-CHFCH₃) ou 1,1-difluoro-1-éthyl (-CF₂CH₃);
- un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou cyclopentyl;
- 5 - un groupe hétérocyclique aromatique à 5 chaînons, substitué ou non, contenant 1, 2, 3 ou 4 hétéroatomes choisis parmi l'azote, l'oxygène et le soufre sans toutefois que plus d'un atome d'oxygène et / ou de soufre ne soit présent dans l'hétérocycle A.
- Les hétérocycles aromatiques étant de préférence :

10

furan-2-yl, (O.CH:CH.CH:C-) ou
furan-3-yl, (CH:CH.O.CH:C-) ou
1H-pyrrol-2-yl, (NH.CH:CH.CH:C-) ou
1H-pyrrol-3-yl, (CH:CH.NH.CH:C-) ou

15

1-méthyl-pyrrol-2-yl, (N(CH₃).CH:CH.CH:C-) ou
1-méthyl-pyrrol-3-yl, (CH:CH.N(CH₃).CH:C-) ou
thiophen-2-yl, (S.CH:CH.CH:C-) ou
thiophen-3-yl, (CH:CH.S.CH:C-) ou

20

pyrazol-1-yl, (N:CH.CH:CH.N-) ou
1H-pyrazol-3-yl, (CH:CH.NH.N:C-) ou
1H-pyrazol-4-yl, (CH:N.NH.CH:C-) ou
1-méthyl-pyrazol-3-yl, (CH:CH.N(CH₃).N:C-) ou
imidazol-1-yl (CH:N.CH:CH.N-) ou

25

1H-imidazol-2-yl, (NH.CH:CH.N:C-) ou
1H-imidazol-4-yl, (N:CH.NH.CH:C-) ou
oxazol-2-yl, (O.CH:CH.N:C-) ou
oxazol-4-yl, (N:CH.O.CH:C-) ou

30

oxazol-5-yl, (O.CH:N.CH:C-) ou
isoxazol-5-yl (O.N:CH.CH:C-) ou
isoxazol-4-yl, (CH:N.O.CH:C-) ou
isoxazol-3-yl, (CH:CH.O.N:C-) ou
thiazol-2-yl, (S.CH:CH.N:C-) ou

5

thiazol-4-yl, (N:CH.S.CH:C-) ou
 thiazol-5-yl, (S.CH:N.CH:C-) ou
 isothiazol-5-yl, (S.N:CH.CH:C-) ou
 isothiazol-4-yl, (CH:N.S.CH:C-) ou
 isothiazol-3-yl, (CH:CH.S.N:C-) ou
 [1,2,4]triazol-1-yl, (CH:N.CH:N.N-) ou
 1H-[1,2,4]triazol-3-yl, (N:CH.NH.N:C-) ou
 [1,2,4]oxadiazol-3-yl, (N:CH.O.N:C-) ou
 [1,2,4]oxadiazol-5-yl, (O.N:CH.N:C-) ou
 10 5-méthyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl, (N:C(CH₃).O.N:C-) ou
 1H-tétrazol-5-yl, (NH.N:N.N:C-);

- un groupe alkoxy (R₁O-) ou alkylthio (R₁S-) dans lequel le radical R₁ représente:

15

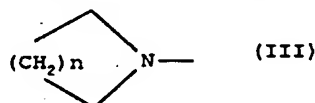
- un radical alkyl en C₁-C₅ tel que défini précédemment,
- un radical monofluorométhyl ou trifluorométhyl,
- un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou cyclopentyl;
- un groupe amino de type II



20

dans lequel R₂ et R₃, identiques ou différents représentent l'hydrogène, ou un radical alkyl en C₁-C₅ tel que défini précédemment ou un radical cyclopropyl ou cyclobutyl ou un radical trifluorométhyl;

- un groupe amino cyclique saturé de type III



25

dans lequel n peut prendre les valeurs entières 1 ou 2;

- un groupe alkoxycarbonyl de préférence un groupe méthoxycarbonyl (CH₃OCO-) ou un groupe éthoxycarbonyl (CH₃CH₂OCO-).

ainsi que les sels d'addition des composés de formule générale (I) avec des acides minéraux ou les acides organiques pharmaceutiquement acceptables.

- 2- Composés de formule générale (I), selon la revendication 1, caractérisés par le fait qu'ils
5 sont choisis parmi:

- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone
- 10 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-{[(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone
- (4-Chloro-3-méthyl-phényl)-(4-{[(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
15 pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3-Chloro-phényl)-(4-{[(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-pipéridin-1-
yl)-méthanone
- 20 (4-{[(6-Pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-pipéridin-1-yl)-*m*-tolyl-
méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
25 -pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-imidazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone
- 30 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-[1,2,4,]triazol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-pyrrol-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-pipéridin-
1-yl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{[(6-méthylamino-pyridin-2-yl)méthyl]-amino}-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{[(6-méthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-
5-pipéridin-1-yl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{[(6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl]-amino}-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

10 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-{[(6-diméthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{[(6-diméthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-méthanone

15 (3,4-Dichloro-phényl)-[4-({{[6-(éthyl-méthyl-amino)-pyridin-2-yl]méthyl]-amino}-méthyl)-4-fluoro-pipéridin-1-yl]-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-[4-({[6-(méthyl-propyl-amino)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-pipéridin-1-yl]-méthanone

(4-{{[(6-Azétidin-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone

25 (4-{{(6-Azétidin-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino}-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichloro-phényl)-méthanone

(4-{{[(6-Cyclopentyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone

30 (4-{{(6-Chloro-pyridin-2-ylméthyl)-amino}-méthyl}-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichlorophényl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-[4-({[6-(1*H*-pyrazol-3-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-
pipéridin-1-yl]-méthanone

5 (3,4-Dichloro-phényl)-[4-fluoro-4-({[6-(1*H*-pyrazol-3-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-
méthyl)-pipéridin-1-yl]-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-[4-fluoro-4-({[6-(1-méthyl-pyrazol-3-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-
amino}-méthyl)-pipéridin-1-yl]-méthanone

10 (3,4-Dichloro-phényl)-[4-({[6-(1*H*-imidazol-2-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-
pipéridin-1-yl]-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-thiazol-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone

15 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{[(6-thiazol-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-
méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

20 (3,4-Dichloro-phényl)-[4-({[6-(1*H*-pyrrol-2-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-
pipéridin-1-yl]-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-thiophen-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-
pipéridin-1-yl)-méthanone

25 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{[(6-thiophen-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
} -pipéridin-1-yl)-méthanone

(3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-furan-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-pipéridin-
1-yl)-méthanone

30 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{[(6-furan-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-methyl}-
} -pipéridin-1-yl)-méthanone

- (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-furan-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 5 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-oxazol-5-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-oxazol-5-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 10 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-furan-3-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-[4-({{[6-(5-méthyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 15 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-méthyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-isopropyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 20 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-cyclopropyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 25 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-fluorométhyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-difluorométhyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 30 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{{(6-difluorométhyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-méthanone

- (3,4-Dichloro-phényl)-[4-fluoro-4-({[6-(1-fluoro-éthyl)-pyridin-2-ylméthyl]-amino}-méthyl)-pipéridin-1-yl]-méthanone
- 5 6-({[1-(3,4-Dichloro-benzoyl)-pipéridin-4-ylméthyl]-amino}-méthyl)-pyridine-2-carboxylic acid méthyl ester
- 10 6-({[1-(3,4-Dichloro-benzoyl)-pipéridin-4-ylméthyl]-amino}-méthyl)-pyridine-2-carboxylic acid éthyl ester
- 15 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-méthoxy-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-méthoxy-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 20 (4-{[(6-Cyclopentyloxy-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichloro-phényl)-méthanone
- 25 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-méthylsulfanyl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-{[(6-fluoro-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 30 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-fluoro-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
 (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-{{(3-fluoro-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

(4-{[(4-Chloro-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-(3,4-dichloro-phényl)-méthanone

5 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(5-méthyl-6-furan-2-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

(3-Chloro-4-fluoro-phényl)-[4-fluoro-4-{[(5-méthyl-6-(1*H*-pyrazol-3-yl)-2-yl-pyridin-2-ylméthyl]-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl]-méthanone

10 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(5-méthyl-6-méthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

(4-{[(6-Azétidin-1-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-4-fluoro-pipéridin-1-yl)-(3-chloro-4-fluoro-phényl)-méthanone

15 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-oxazol-5-yl-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

20 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-éthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

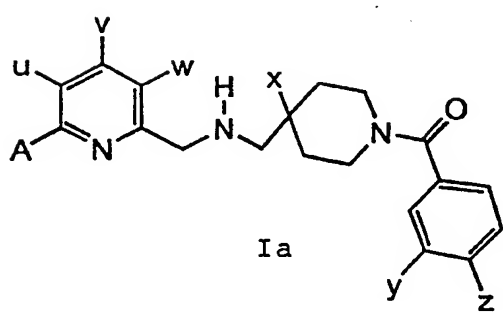
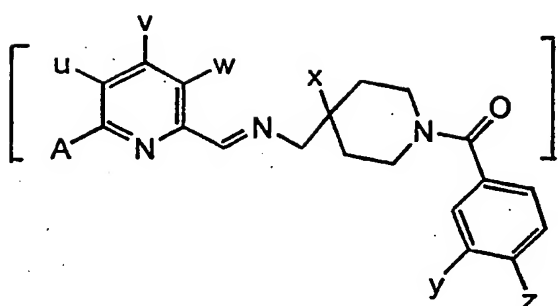
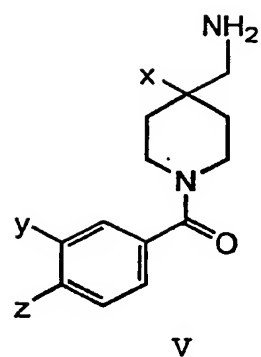
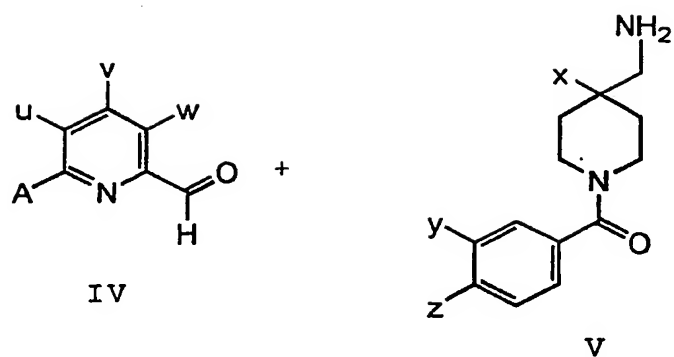
(3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-méthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

25 (3-Chloro-4-méthyl-phényl)-(4-fluoro-4-{[(6-diméthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

(3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{[(5-méthyl-6-diméthylamino-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone

30 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-[4-fluoro-4-{[(6-(1*H*-pyrazol-3-yl)-pyridin-2-ylméthyl)-amino]-méthyl}-pypéridin-1-yl]-méthanone

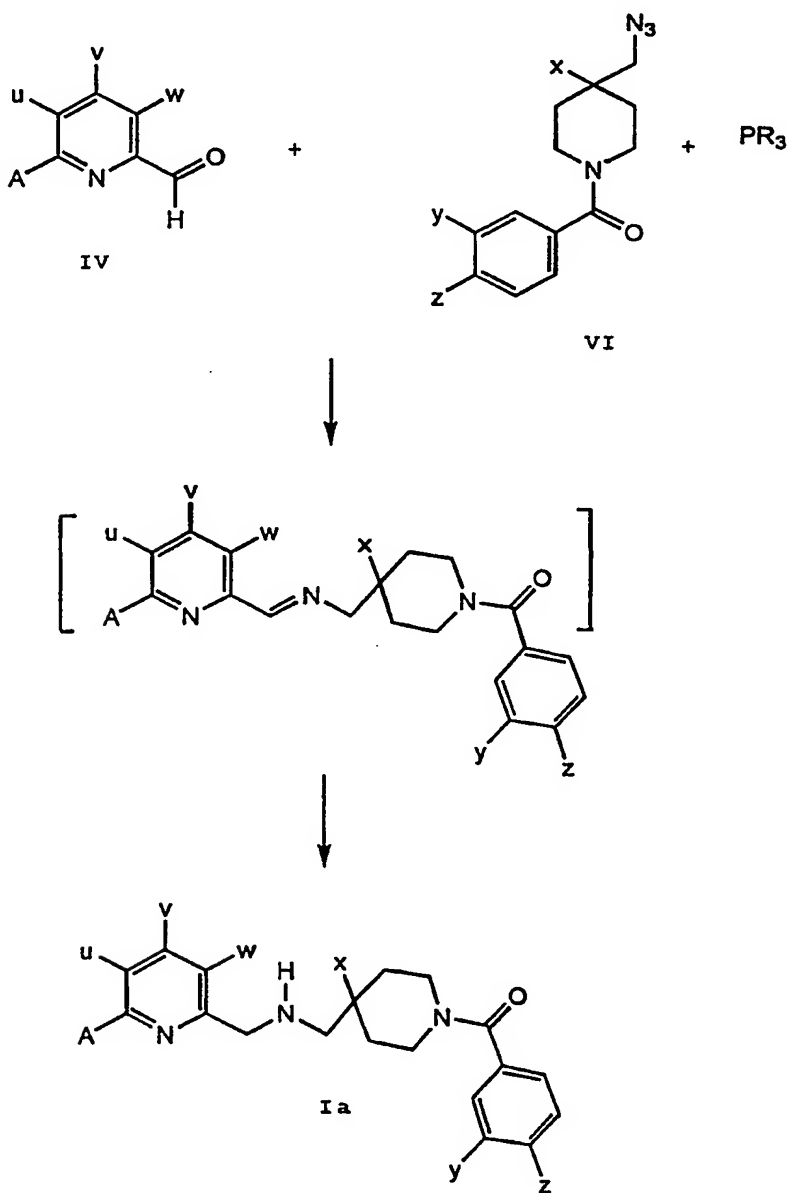
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(3-méthyl-6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 5 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3,4-Dichloro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(5-méthyl-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 10 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(5-méthyl-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-diéthylamino-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 15 (3-Chloro-4-fluoro-méthyl)-(4-fluoro-4-{{(5-méthyl-6-chloro-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(4-méthyl-6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 20 (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(5-méthyl-6-pyrazol-1-yl-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- (3-Chloro-4-fluoro-phényl)-(4-fluoro-4-{{(6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 25 (3-Chloro-phényl)(4-fluoro-4-{{(6-diméthylamino-pyridin-2-yl)méthyl}-amino]-méthyl}-pipéridin-1-yl)-méthanone
- 3- Procédé de préparation des composés de formule générale (Ia) selon les revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un aldéhyde de formule générale (IV) avec une amine de formule générale (V) en milieu réducteur:
- 30



où : A, u, v, w, x, y et z sont définis comme précédemment.

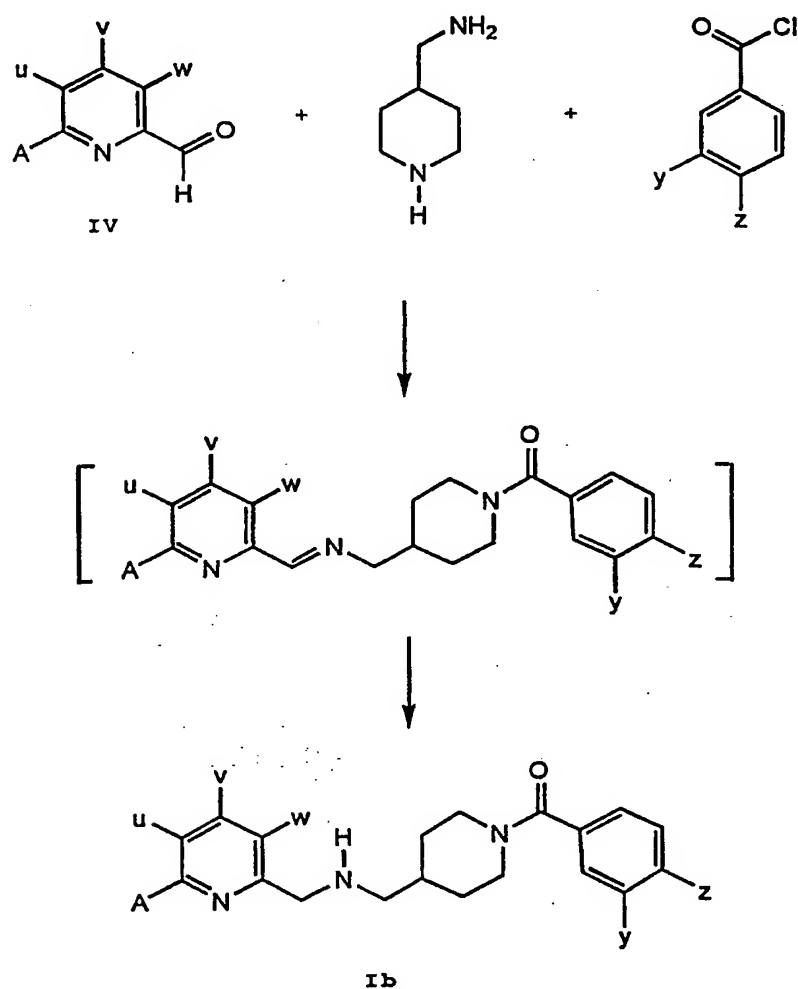
- 4- Procédé de préparation des composés de formule générale (Ia) selon les revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un aldéhyde de formule générale (IV) avec un dérivé de type azido de formule générale (VI) en présence d'une aryle ou alkylphosphine en milieu réducteur :

5



où : A, u, v, w, x, y et z sont définis comme précédemment.

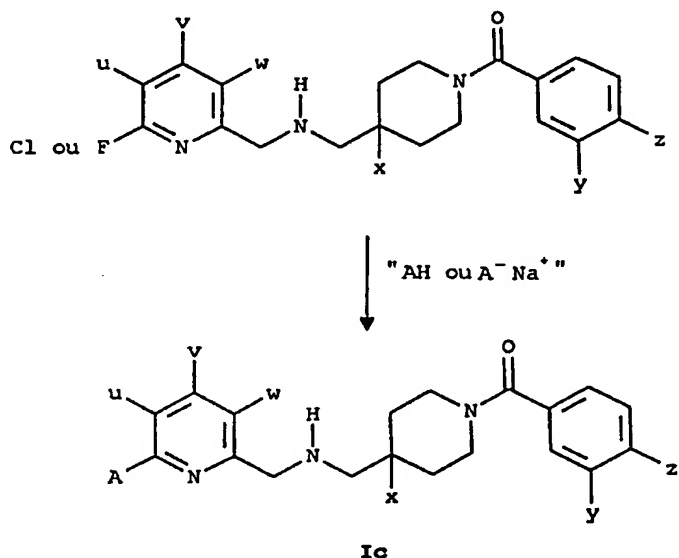
- 5- Procédé de préparation de composé (Ib), cas particulier des composés de formule (Ia) où x est un atome d'hydrogène, selon les revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un aldéhyde de formule (IV) successivement avec la pipéridin-4-yl-méthylamine, un chlorure d'acide puis un agent réducteur selon une technique "one-pot":



10

où: A, u, v, w, x, y et z sont tels que définis précédemment.

- 6- Procédé de préparation de composé (Ic), cas particulier des composés de formule (Ia), selon les revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un réactif du type (HA) ou (A^-Na^+) sur un composé de formule (Ia: A = F ou Cl) :



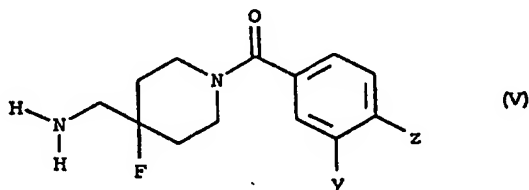
5

où :

- u, v, w, x, y et z sont tels que définis précédemment,
- A est choisi parmi un groupe amino de type II ou un groupe amino cyclique saturé de type III ou un radical pyrrol-1-yl, pyrazol-1-yl, imidazol-1-yl ou [1,2,4]triazol-1-yl.

10

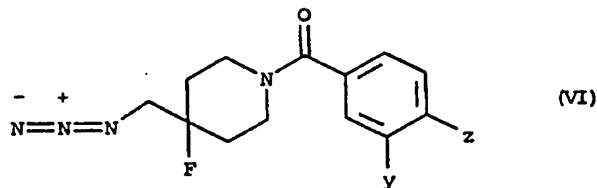
- 7- Nouveaux intermédiaires de synthèse de formule (V) utilisés pour la préparation des composés de formule générale (I) :



15

où y et z sont tels que définis précédemment.

- 8- Nouveaux intermédiaires de synthèse de formule (VI) utilisés pour la préparation des composés de formule générale (I) :



5

où y et z sont tels que définis précédemment.

- 9- A titre de médicament nouveau, utile, par exemple, pour le traitement de la dépression.
10- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement de l'anxiété.
10 11- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement des troubles obsessionnels compulsifs.
12- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement des crises de panique.
13- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement de la perception de la douleur.
14- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement de l'agressivité, l'abus d'alcool,
15 les troubles du sommeil.
15- A titre de médicament nouveau, utile pour le traitement des désordres vasculaires en particulier les désordres cérébrovasculaires, la migraine et le vomissement.
16- Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient à titre de principe actif au moins un composé selon l'une des revendications 1 et 2, ou un de ses sels d'addition
20 à un acide pharmaceutiquement acceptable, en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules pharmaceutiquement acceptables.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte... nal Application No
PCT/FR 97/02097

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
IPC 6	C07D401/12	C07D401/14	C07D417/14	C07D409/14	C07D405/14
	C07D413/14	A61K31/445	C07D211/38		

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 538 080 A (PIERRE FABRE MEDICAMENTS) 21 April 1993 see the whole document ----	1-16
A	EP 0 661 266 A (TOA EIYO LTD.) 5 July 1995 see the whole document -----	1-16

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

1

Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
26 February 1998	05.03.98
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Chouly, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORTInternational application No.
PCT/ FR 97/ 02097**Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: 9-15

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Note: Although claim(s) 9-15 concerns (concern) a method for treating the human/animal body, the search has been carried out and based on the effects imputed to the product/composition.

2. Claims Nos.:

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. Claims Nos.:

because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inten.	Final Application No
PCT/FR 97/02097	

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 538080 A	21-04-93	FR 2681325 A JP 5221982 A US 5286735 A	19-03-93 31-08-93 15-02-94
EP 661266 A	05-07-95	JP 7242629 A	19-09-95

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema. internationale No
PCT/FR 97/02097

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
 CIB 6 C07D401/12 C07D401/14 C07D417/14 C07D409/14 C07D405/14
 C07D413/14 A61K31/445 C07D211/38

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 C07D A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, terme de recherche utilisé)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	EP 0 538 080 A (PIERRE FABRE MEDICAMENTS) 21 avril 1993 voir le document en entier ---	1-16
A	EP 0 661 266 A (TOA EIYO LTD.) 5 juillet 1995 voir le document en entier -----	1-16

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

"&" document qui fait partie de la même famille de brevets

1

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
26 février 1998	05.03.98
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Chouly, J

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C - Demande internationale n°

PCT / FR 97 / 02097

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)

Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:

1. Les revendications n°s 9-15

se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:

Remarque: Bien que la(les) revendication(s) 9-15 concerne(nt) une méthode de traitement du corps humain/animal, la recherche a été effectuée et basée sur les effets imputés au produit/à la composition.

2. Les revendications n°s

se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:

3. Les revendications n°s

sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).

Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.

2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.

3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n°s

4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n°s

Remarque quant à la réserve

Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant.

Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 97/02097

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 538080 A	21-04-93	FR 2681325 A JP 5221982 A US 5286735 A	19-03-93 31-08-93 15-02-94
EP 661266 A	05-07-95	JP 7242629 A	19-09-95

THIS PAGE BLANK (USP 10)